WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Bipro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentkiassifikation 7:

C08G 77/388, 18/28, 18/67, C08F 290/06. A61K 7/06

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/12588

Al (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

9, Marz 2000 (09.03.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/06234

(22) Internationales Anmeldedatum: 25. August 1999 (25.08.99)

(81) Bestimmungsstaaten: CN, IP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

198 38 852.7 199 23 276.8 26, August 1998 (26,08,98) 20. Mai 1999 (20.05.99)

THE DE

Veröffentlicht Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten auszer US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT (DE/DE); D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erlinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): NGUYEN KIM, Son [DE/DE]; Zedernweg 9, D-69502 Hemsbach (DE). SANNER, Axel [DE/DE]; Lonscher Ring 2c, D-67227 Frankenthal (DE). SCHEHLMANN, Volker [DE/DE]; Ostring 12, D-67105 Schifferstudt (DE).
- (74) Anwälte: KINZEHACH, Werner usw.; Reitstötter, Kinzebach & Partner, Ludwigsplanz 4, D-67059 Ludwigshafen (DE).
- (54) Title: URETHANE(METH)ACRYLATES CONTAINING SILOXANE GROUPS AND ABLE TO UNDERGO FREE-RADICAL POLYMERISATION
- (54) Bezeichnung: RADIKALISCH POLYMERISIERBARE, SILOXANGRUPPENHALTIGE URETHAN(METH)ACRYLATE UND POLYMERE AUF DEREN BASIS

(57) Abstract

The invention relates to prethane(meth)acrylates containing siloxane groups and able to undergo free-radical polymerization, which contain: a) at least one compound containing at least one active hydrogen atom and at least one o.S-sthylenically unsaturated double bond able to undergo free-radical polymerization per molecule; b) at least one diisocyanate; c) at least one compound which contains two active hydrogen atoms per molecule; and d) at least one compound containing at least one active hydrogen atom and at least one siloxane group per molecule. The invention also relates to water-soluble or water-dispersible polymers in which said urethane(meth)acrylates are incorporated by polymerisation, the use of said polymers and cosmetic agents containing said polymers.

(\$7) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft radikalisch polymerisierbare, siloxangruppenhaltige Urethan(meth)acrylate, welche a) wenigstens eine Verbindung, die mindestens ein aktives Wasserstoffstom und mindestens eine radikalisch polymerisierbare, a. 3-ethylenisch ungesättigte Doppelbindung pro Molektil enthält, in) wenigstens ein Diisocyanat, c) wenigstens eine Verbindung, die zwei aktive Wasserstoffatome pro Molekül enthält, d) wenigstens eine Verbindung, die mindestens ein aktives Wasserstoffatom und mindestens eine Siloxangruppe pro Molekül enthält, eingebaut enthalten, wasserlösliche oder wasserdispergierbare Polymere, die diese Uretisan(meth)acrylaie oinpolymerisiert enthalten, die Verwendung dieser Polymere sowie kosmetische Mittel, die diese Polymere enthalten.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

A.	£.	Albanico	88	Spanier :	ES	Lesatho	SE	Slowenien
A		Annenien	F I	Pinalage	LT	Litenen	SK	Slowskei
A	T.	Osteneich	FR	Frankseich	x	Luxemburg	SN	Senegal
A		Australien	GA	Gahasi	LV	Lettland	SZ	Swasiland
A		Aserbaidschau	CB	Vereinigtes Königreich	33C	Monsen	TD	Tschad
88.		Busies-Herzegowina	GE	Georgies	MD	Republik Moldau	TG	Togo
23		Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tudeobikistan
28		Belgieu	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
8		Barkina Paso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	3.85	Türkei
33		Englgarien	HU	Ungara	MB.	Mali	3,3,	Trinidad und Tubago
33.		Senia	1E	Rhad	MN	Mongolei	UA	Ukraine
33		Brasilien	11	Ersei	MR	Magnetanien	$\mathbf{U}\mathbf{G}$	Uganda
5 3	¥.	Belarus	15	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Stusten von
€	A	Kanada	13	Italien	MX	Mexiko		America
C	8	Zentralafrikanische Republik	385	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekisten
Ċ	G	Kongo	388	Kenia	NE.	Niederlande	VN	Vietnam
0	3:1	Schweis	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugosławien
C	Ĭ.	Core d'Ivoire	833	Demokratische Volksrepublik	NZ.	Neuscoland	ZW.	Zimbebwe
C	84	Kameran		Korpa	391,	Polen		
0	N	China	***	Republik Korca	£43.	Portugui		
C	U	Xuba	KZ	Kasachstan	80	Rumanien		
	Z	Tschechische Republik	8.C	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
n	90	Deutschland	1.1	Liechtenstein	835	Sudan		
. 2	X.	Dănemark	1.8	Siri Lanka	SE	Schweden		
33	K	Enland	X.X	Liberis	86	Singapor		

Radikalisch polymerisierbare, siloxangruppenhaltige Urethan(meth)acrylate und Polymere auf deren Basis

5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft radikalisch polymerisierbare, siloxangruppenhaltige Urethan(meth)acrylate, wasserlösliche oder wasserdispergierbare Polymere, die diese einpolymerisiert enthal-10 ten, die Verwendung dieser Polymere sowie kosmetische Mittel, die diese Polymere enthalten.

In der Kosmetik werden Polymere mit filmbildenden Eigenschaften zur Festigung, Strukturverbesserung und Formgebung der Haare Ver-15 wendet. Diese Haarbehandlungsmittel enthalten im Allgemeinen eine Lösung des Filmbildners in einem Alkohol oder einem Gemisch aus Alkohol und Wasser.

Haarfestigungsmittel werden im Allgemeinen in Form von wässrig20 alkoholischen Lösungen auf die Haare aufgesprüht. Nach dem Verdampfen des Lösungsmittels werden die Haare an den gegenseitigen
Berührungspunkten vom zurückbleibenden Polymer in der gewünschten
Form gehalten. Die Polymere sollen einerseits so hydrophil sein,
dass sie aus dem Haar ausgewaschen werden können, andererseits
25 aber sollen sie hydrophob sein, damit die mit den Polymeren behandelten Haare auch bei hoher Luftfeuchtigkeit ihre Form behalten und nicht miteinander verkleben. Um eine möglichst effiziente
Haarfestigerwirkung zu erzielen, ist es außerdem wünschenswert,
Polymere einzusetzen, welche ein relativ hohes Molekulargewicht
30 und eine relativ hohe Glastemperatur (mindestens 15°C) besitzen.

Bei der Formulierung von Haarfestigern ist außerdem zu berücksichtigen, dass aufgrund der Umweltbestimmungen zur Kontrolle der Emission flüchtiger organischer Verbindungen (VOC = volatile or-35 ganic compounds) in die Atmosphäre eine Verringerung des Alkoholund Treibmittelgehalts erforderlich ist.

Ein weiterer aktueller Anspruch an Haarbehandlungsmittel ist es, dem Haar ein natürliches Aussehen und Glanz zu verleihen, z.B. 40 auch dann, wenn es sich um von Natur aus besonders kräftiges und/ oder dunkles Haar handelt.

Es ist bekannt, Polysiloxane und Folysiloxanderivate, die nicht kovalent an ein Festigerpolymer gebunden sind, als Weichmacher-45 komponente in Haarpflegemitteln einzusetzen. Da Siliconöle und Polysiloxanderivate mit Festigerpolymeren, die allgemein polare Gruppen enthalten, unverträglich sind, erfordert die Herstellung 2

stabiler Formulierungen im Allgemeinen den Zusatz weiterer Hilfsstoffe. Häufig kommt es dennoch zu Entmischungen während der Lagerung oder nach Anwendung der Produkte auf den Haaren. Der Anwendungsbereich derartiger Formulierungen ist daher stark eingeschränkt. Um die nachteilige Entmischung zu verhindern, sind Versuche unternommen worden, Polysiloxangruppen kovalent an das
Festigerpolymer zu binden.

Die WO-A-97/00664 beschreibt wässrige Nagellacke, die ein ver10 netztes Acrylharz auf Basis von difunktionellen UrethanacrylatOligomeren enthalten. Die mit diesen Harzen erhaltenen Verfilmungen sind weder wasserlöslich noch in Wasser redispergierbar. Eine
Verwendung in der Haarkosmetik, insbesondere als Festigerpolymer,
wird in diesem Dokument nicht beschrieben. Auch der Einsatz von
15 siloxangruppenhaltigen Urethanacrylaten wird nicht beschrieben.

Die EP-A-408 311 beschreibt die Verwendung Copolymers, das a) ein ethylenisch ungesättigtes, hydrophiles Monomer, b) ein ethylenisch ungesättigtes Monomeren mit Polysiloxangruppen und c) ein ethylenisch ungesättigtes, hydrophobes Monomer eingebaut enthält, in Haarpflegeprodukten.

Die EP-A-412 704 beschreibt ein Haarpflegemittel auf Basis eines pfropfcopolymers, welches monovalente Siloxan-Polymereinheiten an 25 einem Rückgrat auf Basis eines Vinylpolymers aufweist.

Die WO 93/03703 beschreibt eine Haarsprayzusammensetzung, umfassend: a) ein oberflächenaktives Mittel, b) ein ionisches Harz mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht von mindestens 300 000 und 30 c) einen flüssigen Träger. Dabei kann es sich bei dem ionischen Harz um die in der EP-A-412 704 beschriebenen Pfropfcopolymere handeln.

Die EP-A-362 860 beschreibt Alkohol-modifizierte Siliconesterde-35 rivate und kosmetische Zusammensetzungen, die diese enthalten.

Keine dieser Publikationen beschreibt Festigerpolymere auf Basis von $\alpha\beta$ -ethylenisch ungesättigten Polyurethanen, die zusätzlich wenigstens eine Siloxangruppe aufweisen.

Es ist bekannt, Polyurethane mit filmbildenden Eigenschaften in der Kosmetik einzusetzen. So beschreiben die DE-A-42 25 045 und die WO 94/03515 die Verwendung von wasserlöslichen oder in Wasser dispergierbaren, anionischen Polyurethanen als Haarfestiger. Die DE-A-42 41 118 beschreibt die Verwendung von kationischen Polyurethanen und Polyharnstoffen als Hilfsmittel in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen. Diese Polyurethane umfassen keine

Polysiloxangruppen und können die Anforderungen an Haarfestigerpolymere nur teilweise erfüllen. So ist z.B. die Geschmeidigkeit des Haares verbesserungswürdig.

5 Die EP-A-492 657 beschreibt ein kosmetischen Mittel zur Verwendung in Haut- und Haarpflegeprodukten, welches ein lineares Polysiloxan-Polyoxyalkylen-Blockcopolymer enthält.

Die EP-A-0 389 386 beschreibt Blockcopolymere, die ein Polysilo-10 xandiol, einen Blockcopolyester und ein Diisocyanat eingebaut enthalten. Sie eignen sich zur kontrollierten Freigabe aktiver Inhaltsstoffe.

Die EP-A-277 816 beschreibt Polydimethylsiloxane mit zwei Hydro-15 xylgruppen an einem Kettenende und einer Trimethylsilylgruppe am anderen, der allgemeinen Formel

25 worin R für Wasserstoff, Methyl oder Ethyl steht und n für einen Wert von 0 bis 4 000 steht, sowie damit modifizierte Polyurethane. Die Herstellung dieser siloxanmodifizierten Polyurethane erfolgt durch Polykondensation der Polysiloxane der obigen Formel mit Polyurethanpräpolymeren, die zwei oder mehrere Isocyanatgruppen aufweisen. Radikalisch polymerisierbare siloxangruppenhaltige Polyurethane und Polymere, die diese einpolymerisiert enthalten, werden nicht beschrieben. Eine Anwendung der modifizierten Polyurethane in der Haarkosmetik wird auch nicht beschrieben.

35 Die EP-A-636 361 beschreibt eine kosmetische Zusammensetzung, welche in einem Träger mindestens einen Pseudolatex auf Basis eines Polykondensates umfasst, das mindestens eine Polysiloxaneinheit und mindestens eine Polyurethan- und/oder Polyharnstoffeinheit mit anionischen oder kationischen Gruppen enthält. Diese Polykondensate weisen keine radikalisch polymerisierbare, α,β-ethylenisch ungesättigte Doppelbindung auf und werden auch nicht zur Siliconmodifizierung anderer Polymere eingesetzt. Die Auswaschbarkeit dieser Filmbildner ist nicht zufriedenstellend. Zudem besitzen sie aufgrund eines hohen Siloxananteils auch nicht die für 45 ein Haarpolymer erforderliche Festigungswirkung.

PCT/EP99/06234

WO 00/12588

Die WO 97/25021 hat einen der EP-A-0 636 361 vergleichbaren Offenbarungsgehalt.

Die EP-A-751 162 beschreibt die Verwendung von Polykondensaten 5 mit Polyurethan- und/oder Harnstoffeinheiten und einkondensierten Polysiloxaneinheiten oder aufgepfropften Polysiloxan-Seitenketten zur Herstellung von kosmetischen oder dermatologischen Zusammensetzungen. Die eingesetzten Komponenten entsprechend im Wesentlichen den in der EP-A-636 361 beschriebenen.

10

Die EP-A-0 705 594 beschreibt ein kosmetisches Mittel, das eine wäßrige Dispersion eines Filmbildnerpolymers und eine wasserlösliche oder wasserdispergierbare Siliconzusammensetzung enthält. Dabei kann es sich bei dem Filmbildnerpolymer um ein Polyurethan 15 oder einen Polyharnstoff handeln.

Die DE-A-195 24 816 beschreibt hydroxylierte Siloxanblockcopolymere, die Siloxan- und Kohlenwasserstoffsegmente enthalten, welche über hydroxylierte Kohlenwasserstoffstrukturen verknüpft 20 sind.

Die DE-A-195 41 326 und die WO 97/17386 beschreiben wasserlösliche oder wasserdispergierbare Polyurethane mit endständigen Säuregruppen. Zu ihrer Herstellung wird ein Polyurethanpräpolymer
25 mit endständigen Tsocyanatgruppen mit einer Aminosulfonsäure oder
Aminocarbonsäure umgesetzt. Dabei können die Polyurethanpräpolymere auch Siloxanverbindungen mit zwei gegenüber Isocyanatgruppen
reaktiven Gruppen einkondensiert enthalten, wobei die Publikation

30 enthält.

Die DE-A-195 41 658 beschreibt wasserlösliche oder wasserdispergierbare Pfropfcopolymere aus einem Polyurethanpräpolymer mit endständigen Isocyanatgruppen und einem Aminogruppen enthaltenden 35 Protein, wobei das Präpolymer auch Siloxangruppen eingebaut enthalten kann.

jedoch kein Beispiel für ein entsprechendes Polyurethanpräpolymer

Radikalisch polymerisierbare, siloxangruppenhaltige Polyurethane und Polymere, die diese einpolymerisiert enthalten, werden in den 40 zuvor genannten Dokumenten nicht beschrieben.

Die EP-A-687 459 beschreibt Haarbehandlungsmittel auf Basis einer wässrigen Polymerdispersion, die durch radikalische Pfropfcopoly-merisation eines monoethylenisch ungesättigten Siloxanmakromono-

45 mers und wenigstens eines Polymers erhältlich ist, wobei es sich um Polyester oder Polyesteramide handeln kann. Radikalisch ungesättigte, siloxangruppenhaltige Polyurethane sind nicht beschrie-

ben. Auch eine Umsetzung der monoethylenisch ungesättigten Silo- xanmakromere mit weiteren, $\alpha.\beta$ -ethylenisch ungesättigten Komponenten ist nicht beschrieben.

- 5 Die EP-A-687 462 und die US-A-5,650,159 besitzen einen der EP 687 459 vergleichbaren Offenbarungsgehalt, wobei es sich bei den Polymeren, die mit den Siloxanmakromonomeren pfropfcopolymerisiert werden, um Polyurethane und/oder Polyharnstoffe handeln kann.
- Die WO 95/00108 beschreibt flüssige Haarbehandlungsmittel auf Basis von Pfropfcopolymeren aus einem Vinylpolymer-Rückgrat und darauf aufgepfropften siliconhaltigen Macromeren. Das Vinylcopolymer-Rückgrat besteht dabei aus einem hydrophilen carbonsäure-ligen Monomer und gegebenenfalls einem lipophilen Monomer. Siliconhaltige Macromere, die Diisocyanate eingebaut enthalten, sind in diesem Dokument nicht beschrieben.
- Die US-A-5,162,472 beschreibt siliconhaltige Polymere, erhältlich durch radikalische Folymerisation eines vinylsiliconhaltigen Monomers, wobei es sich um (Meth)acrylsäureester von Siloxanpolyolen oder um Vinylsiliconurethane auf Basis von Benzol-I-(l-isocyanato-1-methylethyl)-3-(l-(methyl)ethinyl) handeln kann. Radikalisch polymerisierbare siloxangruppenhaltige Polymere auf Basis von Diisocyanaten sind nicht beschrieben.

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, neue, radikalisch polymerisierbare, siloxangruppenhaltige Urethan(meth)acrylate zur Verfügung zu stellen. Diese sollen sich zur Herstellung von siloxanmodifizierten Polymeren durch radikalische Polymerisation eignen. Vorzugsweise sollen die dabei resultierenden siloxanmodifizierten Polymere als Haarbehandlungsmittel geeignet sein. Insbesondere sollen diese Haarbehandlungsmittel einerseits als Haarfestiger brauchbar sein, andererseits aber auch eine gute Auswaschbarkeit (Redispergierbarkeit) besitzen.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, dass die Aufgabe durch radikalisch polymerisierbare, siloxangruppenhaltige Ure40 than(meth)acrylate gelöst wird, die wenigstens eine Verbindung mit mindestens einem aktiven Wasserstoffatom und mindestens einer radikalisch polymerisierbaren, aß-ethylenisch ungesättigten Doppelbindung, wenigstens ein Diisocyanat, wenigstens eine Verbindung mit 2 aktiven Wasserstoffatomen pro Molekül und wenigstens eine Verbindung mit wenigstens einer Siloxangruppe pro Molekül eingebaut enthalten.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher radikalisch polymerisierbare, siloxangruppenhaltige Urethan(meth)acrylate, die

6

- a) wenigstens eine Verbindung, die mindestens ein aktives Wasserstoffatom und mindestens eine radikalisch polymerisierbare, α,β -ethylenisch ungesättigte Doppelbindung pro Molekülenthält,
 - b) wenigstens ein Diisocyanat,

10

- c) wenigstens eine Verbindung, die zwei aktive Wasserstoffatome pro Molekül enthält,
- d) wenigstens eine Verbindung, die mindestens ein aktives Was serstoffatom und mindestens eine Siloxangruppe pro Molekül enthält,

eingebaut enthalten, und die Salze davon.

- 20 Im Rahmen der vorliegenden Erfindung umfasst der Ausdruck "Urethan(meth)acrylate" auch Verbindungen, die Harnstoffgruppen statt oder zusätzlich zu den Urethangruppen aufweisen. Harnstoffgruppen resultieren bei der Umsetzung einer Isocyanatgruppe mit einer primären oder sekundären Aminogruppe. Zur Herstellung von Ure-
- 25 than(meth)acrylaten mit Harnstoffgruppen können Komponenten mit aktiven Wasserstoffatomen a), c) und/oder d) sowie gegebenenfalls e) und/oder f) eingesetzt werden, die wenigstens eine Verbindung mit mindestens einer primären und/oder sekundären Aminogruppe enthalten.

30

- Im Rahmen der vorliegenden Erfindung umfasst der Ausdruck C_1 bis C_{30} -'Alkyl' geradkettige und verzweigte Alkylgruppen. Geeignete kurzkettige Alkylgruppen sind z. B. geradkettige oder verzweigts C_1 - C_8 -Alkyl-, bevorzugt C_1 - C_6 -Alkyl- und besonders bevorzugt
- 35 C₁-C₄-Alkylgruppen. Dazu zählen insbesondere Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, n-Butyl, 2-Butyl, sec.-Butyl, tert.-Butyl, n-Pentyl, 2-Pentyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1,1-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Rexyl, 2-Mexyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,2-Di-
- 40 methylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 1,1-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, n-Heptyl, 2-Heptyl, 3-Heptyl, 2-Ethylpentyl, 1-Propylbutyl, Octyl etc.

Geeignets längerkettige C₈- bis C₃₀-Alkyl- bzw. C₈- bis C₃₀-Alkyllengruppen sind geradkettige und verzweigte Alkyl- bzw. Alkylengruppen. Bevorzugt handelt es sich dabei um überwiegend lineare
Alkylreste, wie sie auch in natürlichen oder synthetischen Fett5 säuren und Fettalkoholen sowie Oxoalkoholen vorkommen, die gegebenenfalls zusätzlich einfach, zweifach oder mehrfach ungesättigt
sein können. Dazu zählen z. B. n-Hexyl(en), n-Heptyl(en), n-Octyl(en), n-Nonyl(en), n-Decyl(en), n-Undecyl(en), n-Dodecyl(en),
n-Tridecyl(en), n-Tetradecyl(en), n-Pentadecyl(en), n-Hexade10 cyl(en), n-Heptadecyl(en), n-Octadecyl(en), n-Nonadecyl(en) etc.

Bei der C_5- bis C_8- Cycloalkylgruppe handelt es sich z. B. um Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl oder Cyclooctyl.

15 Im Folgenden werden Verbindungen, die sich von Acrylsäure und Methacrylsäure ableiten können teilweise verkürst durch Einfügen der Silbe "(meth)" in die von der Acrylsäure abgeleitete Verbindung bezeichnet.

20 Komponente a)

WO 00/12588

Geeignete Verbindungen a) sind 2.8. die üblichen, dem Fachmann bekannten Vinylverbindungen, die zusätzlich wenigstens eine gegenüber Isocyanatgruppen reaktive Gruppe aufweisen, die vorzugs-

- 25 weise ausgewählt ist unter Hydroxylgruppen sowie primären und sekundären Aminogruppen. Dazu zählen z. B. die Ester αβ-ethylenisch ungesättigter Mono- und Dicarbonsäuren mit mindestens zweiwertigen Alkoholen. Als αβ-ethylenisch ungesättigte Mono- und/ oder Dicarbonsäuren können z. B. Acrylsäure, Methacrylsäure, Fu-
- 30 marsaure, Maleinsaure, Crotonsaure, Itaconsaure etc. und Gemische davon eingesetzt werden. Geeignete Alkohole sind übliche Diole, Triole und Polyole, z. B. 1,2-Ethandiol, 1,3-Propandiol, 1,4-Butandiol, 1,5-Pentandiol, 1,6-Hexandiol, 1,10-Decandiol, Diethylenglykol, 2,2,4-Trimethylpentandiol-1,5, 2,2-Dimethylpropan-
- 35 diol-1,3, 1,4-Dimethylolcyclohexan, 1,6-Dimethylolcyclohexan, Glycerin, Trimethylolpropan, Erythrit, Pentaerythrit, Sorbit etc. Bei den Verbinden a) handelt es sich dann z. B. um Hydroxyme-thyl(meth)acrylat, Hydroxyethylethacrylat, 2-Hydroxyethylethacrylat, 3-Hydroxypro-ethyl(meth)acrylat, 2-Hydroxypro-
- 40 pyl(meth)acrylat, 3-Hydroxybutyl(meth)acrylat, 4-Hydroxybutyl(meth)acrylat, 6-Hydroxyhexyl(meth)acrylat, 3-Hydroxy-2-ethylhexyl(meth)acrylat sowie um Di(meth)acrylsäuresster des 1,1,1-Trimethylolpropans oder des Glycerins.
- 45 Geeignete Monomere a) sind weiterhin die Ester und Amide der zuvor genannten α,β -ethylenisch ungesättigten Mono- und Dicarbonsäuren mit C_{2^-} bis C_{12} -Aminoalkoholen, die eine primäre oder sekun-

däre Aminogruppe aufweisen. Dazu zählen Aminoalkylacrylate und Aminoalkylmethacrylate und deren N-Monoalkylderivate, die z. B. einen N-C1- bis C8-Monoalkylrest tragen, wie Aminomethyl(meth)acrylat, Aminoethyl(meth)acrylat, N-Methylaminomethyl(meth)acrylat, N-Ethylaminomethyl(meth)acrylat, N-Ethylaminomethyl(meth)acrylat, N-Isopropylaminomethyl(meth)acrylat und bevorzugt tert.-Butylaminoethylacrylat und tert.-Butylaminoethylmethacrylat. Dazu zählen weiterhin N-(Hydroxy-C1- bis C12-alkyl)(meth)acrylamide, wie N-Hy-10 droxymethyl(meth)acrylamid, N-Hydroxyethyl(meth)acrylamid etc.

Geeignete Monomere a) sind auch die Amide der zuvor genannten α,βethylenisch ungesättigten Mono- und Dicarbonsäuren mit Di- und
Polyaminen, die mindestens zwei primäre oder zwei sekundäre oder
15 eine primäre und eine sekundäre Aminogruppe(n) aufweisen. Dazu
zählen z. B. die entsprechenden Amide der Acrylsäure und Methacrylsäure, wie Aminomethyl(meth)acrylamid, Aminoethyl(meth)acrylamid, Aminopropyl(meth)acrylamid, Amino-n-butyl(meth)acrylamid,
Methylaminoethyl(meth)acrylamid, Ethylaminoethyl(meth)acrylamid,
20 Methylaminopropyl(meth)acrylamid, Ethylaminopropyl(meth)acrylamid, Methylamino-n-butyl(meth)acrylamid etc.

Geeignete Monomere a) sind auch die Reaktionsprodukte von Epoxidverbindungen, die mindestens eine Epoxidgruppe aufweisen, mit den zuvor genannten αβ-ethylenisch ungesättigten Mono- und/oder Dicarbonsäuren und deren Anhydriden. geeignete Epoxidverbindungen sind z. B. Glycidylether, wie Bisphenol-A-diglycidylether, Resorcindiglycidylether, 1,3-Propandioldiglycidylether, 1,4-Butandioldiglycidylether, 1,5-Pentandioldiglycidylether, 1,6-Hexandioldig-30 lycidylether etc.

Komponente b)

Bei der Komponente b) handelt es sich um übliche aliphatische,

35 cycloaliphatische und/oder aromatische Diisocyanate, wie Tetramethylendiisocyanat, Hexamethylendiisocyanat, Methylendiphenyldiisocyanat, 2,4- und 2,6-Toluylendiisocyanat und deren Isomerengemische, o- und m-Xylylendiisocyanat, 1,5-Naphthylendiisocyanat,
1,4-Cyclohexylendiisocyanat, Dicyclohexylmethandiisocyanat und

40 Mischungen davon. Bevorzugt handelt es sich bei der Komponente b)
um Hexamethylendiisocyanat, Isophorondiisocyanat, o- und m-Xylylendiisocyanat, Dicyclohexylmethandiisocyanat und Mischungen davon. Gewünschtenfalis können bis zu 3 Mol-% der genannten Verbindungen durch Triisocyanate ersetzt sein.

PCT/EP99/06234

WO 00/12588

Geeignete Verbindungen der Komponente c) sind z. B. Diole, Diamine, Aminoalkohole, und Mischungen davon. Das Molekulargewicht dieser Verbindungen liegt vorzugsweise in einem Bereich von etwa 56 bis 280. Gewünschtenfalls können bis zu 3 Mol-% der genannten 5 Verbindungen durch Triole oder Triamine ersetzt sein.

Geeignete Diole c) sind z. B. Ethylenglykol, Propylenglykol, Butylenglykol, Neopentylglykol, Cyclohexandimethylol, Di-, Tri-, Tetra-, Penta- oder Hexaethylenglykol und Mischungen davon. Be-10 vorzugt werden Neopentylglykol und/oder Cyclohexandimethylol eingesetzt.

Geeignete Aminoalkohole c) sind z. S. 2-Aminoethanol, 2-(N-Methylamino)ethanol, 3-Aminopropanol, 4-Aminobutanol, 1-Ethylaminobu-15 tan-2-ol, 2-Amino-2-methyl-1-propanol, 4-Methyl-4-aminopentan-2-ol etc.

Geeignete Diamine c) sind z. B. Ethylendiamin, Propylendiamin, 1,4-Diaminobutan, 1,5-Diaminopentan und 1,6-Diaminohexan.

20 Bevorzugte Verbindungen der Komponente c) sind Polymerisate mit einem zahlenmittleren Molekulargewicht im Bereich von etwa 300 bis 5 000, bevorzugt etwa 400 bis 4 000, insbesondere 500 bis 3 000. Dazu zählen z. B. Polyesterdiole, Polyetherole, a.m-Diami-25 nopolyether und Mischungen davon. Vorzugsweise werden ethergruppenhaltige Polymerisate eingesetzt.

Bei den Polyetherolen c) handelt es sich vorzugsweise um Polyalkylenglykole, z. B. Polyethylenglykole, Polypropylenglykole, Po-30 lytetrahydrofurane etc., Blockcopolymerisate aus Ethylenoxid und Propylenoxid oder Blockcopolymerisate aus Ethylenoxid, Propylenoxid und Butylenoxid, die die Alkylenoxideinheiten statistisch verteilt oder in Form von Blöcken einpolymerisiert enthalten.

35 Geeignete a, w-Diaminopolyether c) sind z. B. durch Aminierung von Polyalkylenoxiden mit Ammoniak herstellbar.

Geeignete Polytetrahydrofurane c) können durch kationische Polymerisation von Tetrahydrofuran in Gegenwart von sauren Katalysa-40 toren, wie z. B. Schwefelsäure oder Fluoroschwefelsäure, hergestellt werden. Derartige Herstellungsverfahren sind dem Fachmann bekannt.

Brauchbare Polyesterdicle c) weisen vorzugsweise ein zahlenmitt-45 leres Molekulargewicht im Bereich von etwa 400 bis 5 000, bevorzugt 500 bis 3 000, insbesondere 600 bis 2 000, auf.

Als Polyesterdiole kommen alle diejenigen in Betracht, die üblicherweise zur Herstellung von Polyurethanen eingesetzt werden,
insbesondere solche auf Basis aromatischer Dicarbonsäuren, wie
Terephthalsäure, Isophthalsäure, Phthalsäure, Na- oder K-Sulfo5 isophthalsäure etc., aliphatischer Dicarbonsäuren, wie Adipinsäure oder Bernsteinsäure etc., und cycloaliphatischer Dicarbonsäuren, wie 1,2-, 1,3- oder 1,4-Cyclohexandicarbonsäure. Als
Diole kommen insbesondere aliphatische Diole in Betracht, wie
Ethylenglykol, Propylenglykol, 1,6-Hexandiol, Neopentylglykol,
10 Diethylenglykol, Polyethylenglykole, Polypropylenglykole, 1,4-Dimethylolcyclohexan, sowie Poly(meth)acrylatdiole der Formel

15

worin R' für H oder CH₃ steht und R'' für $C_1-C_{18}-Alkyl$ (insbesondere $C_1-C_{12}-$ oder $C_1-C_6-Alkyl$) steht, die eine Molmasse von bis zu 20 etwa 3000 aufweisen. Derartige Diole sind auf übliche Weise berstellbar und im Handel erhältlich (Tegomer®-Typen MD, BD und ODder Fa. Goldschmidt).

Bevorzugt sind Polyesterdiole auf Basis von aromatischen und ali-25 phatischen Dicarbonsäuren und aliphatischen Diolen, insbesondere solche, bei denen die aromatische Dicarbonsäure 10 bis 95 Mol-%, insbesondere 40 bis 90 Mol-% und bevorzugt 50 bis 85 Mol-%, des gesamten Dicarbonsäureanteils (Rest aliphatische Dicarbonsäuren) ausmacht.

30

Besonders bevorzugte Polyesterdiole sind die Umsetzungsprodukte aus Phthalsäure/Diethylenglykol, Isophthalsäure/1,4-Butandiol, Isophthalsäure/Adipinsäure/1,6-Hexandiol, 5-NaSO3-Isophthalsäure/Phthalsäure/Adipinsäure/1,6-Hexandiol, Adipinsäure/Ethylenglykol, Isophthalsäure/Adipinsäure/Neopentylglykol, Isophthalsäure/Adipinsäure/Adipinsäure/Neopentylglykol/Diethylenglykol/Dimethylolcyclohexan und 5-NaSO3-Isophthalsäure/Isophthalsäure/Adipinsäure/Neopentylglykol/Diethylenglykol/Dimethylolcyclohexan.

40 Die Verbindungen der Komponente c) können einzeln oder als Mischungen eingesetzt werden.

Komponente d)

- 45 Bevorzugt ist die Komponente d) ausgewählt unter:
 - Polysiloxanen der allgemeinen Formel I.1

$$z^{1} - (CH_{2})_{a} = \begin{cases} R^{1} & R^{1} \\ S_{1} - (CH_{2})_{b} - Z^{2} & (I.1) \\ R^{2} & C^{R^{2}} \end{cases}$$

worin

10 a und b unabhängig voneinander für 2 bis 8 stehen,

c für 3 bis 100 steht,

 R^1 und R^2 unabhängig voneinander für C_1 - bis C_3 -Alkyl, Benzyl oder Phenyl stehen,

 \mathbb{Z}^1 und \mathbb{Z}^2 unabhängig voneinander für OH, NHR 3 oder einen Rest der Formel II

20
$$-0-(CH_2CH_2O)_{V}(CH_2CH(CH_3)O)_{W}-H$$
 (II)

stehen, wobei

in der Formel II die Reihenfolge der Alkylenoxideinheiten beliebig ist und
v und w unabhängig voneinander für eine ganze Zahl
von 0 bis 200 stehen, wobei die Summe aus v und w > 0
ist,

30 \mathbb{R}^3 für Wasserstoff, C_{1-} bis C_{8-} Alkyl oder C_{5-} bis C_{8-} Cyc-loalkyl steht;

- Polysiloxanen der allgemeinen Formel I.2

35

40

worin

die Reihenfolge der Siloxaneinheiten beliebig ist,

d und e unabhängig voneinander für 0 bis 100 stehen, wobei die Summe aus d und e mindestens 2 ist, f für eine ganze Zahl von 2 bis 8 steht,

Z3 für OH, NHR3 oder einen Rest der Formel II steht,

5

wobei R^3 für Wasserstoff, C_1 - bis C_8 -Alkyl, C_5 - bis C_8 -Cycloalkyl oder einen Rest der Formel - $\{CH_2\}_u$ -NH2 steht, wobei u für eine ganze Zahl von 1 bis 10, bevorzugt 2 bis 6, steht,

10

polysiloxanen mit sich wiederholenden Einhelten der allgemeinen Formel I.3

15
$$CH_3$$
 CH_3 CH_3 R^{20} -NH-R²¹-(CH₂CH₂O)_x(CH₂CH(CH₃)O)_a-R²⁰-NH-R²¹- CH_3 $CH_$

20

25

worin

p für eine ganze Zahl von 0 bis 100 steht,

für eine ganze Zahl von 1 bis 8 steht,

 R^{20} und R^{21} unabhängig voneinander für C_1 - bis C_8 -Alkylen stehen,

die Reihenfolge der Alkylenoxideinheiten beliebig ist und r und s unabhängig voneinander für eine ganze Zahl von 0 bis 200 stehen, wobei die Summe aus r und s > 0 ist,

30

Polysiloxanen der allgemeinen Formel I.4

35
$$CH_3$$
 CH_3 CH_3

40

45

worin

R²² für einen C₁- bis C₈-Alkylenrest steht,
R²³ und R²⁴ unabhängig voneinander für Wasserstoff, C₁bis C₈-Alkyl oder C₅- bis C₈-Cycloalkyl stehen,
die Reihenfolge der Siloxaneinheiten beliebig ist,
x, y und z unabhängig voneinander für 0 bis 100 stehen,
wobei die Summe aus x, y und z mindestens 3 ist,

- 13 für eine ganze Zahl von 2 bis 8 steht,
- 25 für einen Rest der Formel VII

 $-(OCH_2CH_2)_1(OCH_2CH(CH_3))_1-R^{25}$ (VII)

5

steht, worin

10

- die Reihenfolge der Alkylenoxideinheiten beliebig ist und i und j unabhängig voneinander für eine canze Zahl von 0 bis 200 stehen, wobei die Summe aus i und j > 0 ist,
- R25 für Wasserstoff oder einen C1- bis C8-Alkylrest steht.

15

und Mischungen davon.

Nach einer geeigneten Ausführungsform weisen die Polysiloxane d) der allgemeinen Formel I.1 keine Alkylenoxidreste der allgemeinen 20 Formel II auf. Diese Polysiloxane d) weisen dann vorzugsweise ein zahlenmittleres Molekulargewicht im Bereich von etwa 300 bis 5 000, bevorzugt 400 bis 3 000 auf.

Geeignete Polysiloxane d); die keine Alkylenoxidreste aufweisen 25 sind 2.B. die Tegomer®-Marken der Fa. Goldschmidt.

Nach einer weiteren geeigneten Ausführungsform handelt es sich bei den Polysiloxanen d) um Silicon-poly(alkylenoxid)-Copolymere der Formel I.1, wobei wenigstens einer oder beide Reste 21 und/ 30 oder 22 für einen Rest der allgemeinen Formel II stehen.

Vorzugsweise ist in der Formel II die Summe aus v und w so gewählt, daß das Molekulargewicht der Polysiloxane d) dann in einem Bereich von etwa 300 bis 30000 liegt.

- Bevorzugt liegt die Gesamtzahl der Alkylenoxideinheiten der Polysiloxane d), das heißt die Summe aus v und w in der Formel II dann in einem Bereich von etwa 3 bis 200, bevorzugt 5 bis 180.
- 40 Nach einer weiteren geeigneten Ausführungsform handelt es sich bei den Polysiloxanen d) um Silicon-poly(alkylenoxid)-Copolymere der Formel 1.2, die wenigstens einen Rest 23 der allgemeinen Formel II aufweisen.
- 45 Vorzugsweise ist dann in der Formel II die Summe aus v und w wiederum so gewählt, daß das Molekulargewicht der Polysiloxane d} dann in einem Bereich von etwa 300 bis 30000 liegt. Bevorzugt

liegt die Gesamtzahl der Alkylenoxideinheiten der Polysiloxane d), das heißt die Summe aus v und w in der Formel II dann ebenfalls in einem Bereich von etwa 3 bis 200, bevorzugt 5 bis 180.

- 5 Geeignete Silicon-poly(alkylenoxid)-Copolymere d), die unter dem internationalen Freinamen Dimethicon bekannt sind, sind die Tegopren®-Marken der Fa. Goldschmidt, Belsil® 6031 der Fa. Wacker und Silvet® L der Fa. Witco.
- 10 Nach einer bevorzugten Ausführungsform handelt es sich bei den Polysiloxanen d) um Silicon-poly(alkylenoxid)-Copolymere der Formel I.2, die wenigstens einen Rest Z³ aufweisen, worin Z³ für NHR³ steht und R³ für Wasserstoff oder einen Rest der Formel -(CH₂)u-NH₂ steht. Vorzugsweise steht u für eine ganze Zahl von 1 bis 10, bevorzugt 2 bis 6. Dazu zählen z.B. die MAN- und MAR-Marken der Fa. Hüls sowie die Finish-Marken der Fa. Wacker, z.B. Finish WT 1270.
- Bevorzugt umfassen die Polysiloxane d) wenigstens eine Verbindung 20 der allgemeinen Formel I.3. Bevorzugt stehen in der Formel I.3 R²⁰ und R²¹ unabhängig voneinander für einen C_2 bis C_4 -Alkylenrest. Insbesondere stehen R²⁰ und R²¹ unabhängig voneinander für einen C_2 bis C_3 -Alkylenrest.
- 25 Vorzugsweise liegt das Molekulargewicht der Verbindung der Formel I.3 in einem Bereich von etwa 300 bis 100 000 liegt.

Vorzugsweise steht in der Formel I.3 p für eine ganze Zahl von l bis 20, wie z. B. 2 bis 10.

Bevorzugt liegt die Gesamtzahl der Alkylenoxideinheiten der Verbindung der Formel T.3, d. h. die Summe aus r und s, in einem Bereich von etwa 3 bis 200, bevorzugt 5 bis 180.

35 Bevorzugt sind die Endgruppen der Polysiloxane mit Wiederholungseinheiten der allgemeinen Formel I.3 ausgewählt unter $\{CH_3\}_3SiO$, H, C_1 - bis C_2 -Alkyl und Mischungen davon.

Aminogruppenhaltigen Verbindungen mit Wiederholungseinheiten der 40 allgemeinen Formel I.3 weisen bevorzugt eine Aminzahl in einem Bereich von etwa 2 bis 50, insbesondere 3 bis 20 auf.

Geeignete alkoxylierte Siloxanamine der Formel I.3 sind z.B. in der WO-A-97/32917 beschrieben, auf die hier in vollem Umfang Be-45 zug genommen wird. Kommerziell erhältliche Verbindungen sind z.B. die Silsoft®-Marken der Fa. Witco, z.B. Silsoft® A-843.

15

Bevorzugt steht in der Formel I.4 der Rest \mathbb{R}^{22} für einen \mathbb{C}_2 - bis \mathbb{C}_4 -Alkylenrest.

Bevorzugt stehen in der Formel I.4 R^{23} und R^{24} unabhängig vonein-5 ander für Wasserstoff oder C_1 - bis C_4 -Alkyl.

Vorzugsweise wird die Summe aus x, y und z so gewählt, dass das Molekulargewicht der Verbindung der Formel I.4 in einem Bereich von etwa 300 bis 100 000, bevorzugt 500 bis 50 000, liegt.

Bevorzugt liegt die Gesamtzahl der Alkylenoxideinheiten des Restes der Formel VII, d. h. die Summe aus i und j, in einem Bereich von atwa 3 bis 200, bevorzugt 5 bis 80.

15 Bevorzugt steht in der Formel VII der Rest R^{25} für Wasserstoff oder C_1 bis C_4 -Alkyl.

Eine geeignete Verbindung der Formel I.4 ist z. B. Silsoft® A-858 der Fa. Witco.

20

Geeignete Polysiloxane d) sind auch die in der EP-A-277 816 beschriebenen Polydimethylsiloxane.

Vorzugsweise enthalten die erfindungsgemäßen Urethan(meth)acry-25 late zusätzlich wenigstens eine Komponente eingebaut, die ausgewählt ist unter

- e) Verbindungen, die zwei oder mehrere aktive Wasserstoffatome und mindestens eine ionogene und/oder ionische Gruppe pro Molekül enthalten,
 - f) einwertigen Alkoholen, Aminen mit einer primären oder sekundären Aminogruppe, aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Monoisocyanaten und Mischungen davon,

35

 q_iβ-ethylenisch ungesättigten Verbindungen, die zusätzlich wenigstens eine Isocyanatgruppe pro Molekül enthalten,

und Mischungen davon.

40

Komponente e)

Die erfindungsgemäßen Urethan(meth)acrylate können zusätzlich wenigstens eine Komponente e) einpolymerisiert enthalten, die min-45 destens eine ionogene und/oder ionische Gruppe pro Molekül ent-

hält. Vorzugsweise handelt es sich dabei um Carboxylatgruppen und/oder Sulfonatgruppen oder um stickstoffhaltige Gruppen.

16

Geeignete Diamine und/oder Diole e) mit ionogenen oder ionischen 5 Gruppen sind z.B. Dimethylolpropansäure und Verbindungen der Formel

und/oder

worin \mathbb{R}^4 jeweils für eine $C_2-C_{18}-Alkylengruppe$ steht und Me für Na oder K steht.

Als Komponente e) brauchbar sind auch Verbindungen der Formel 25

$$H_2N(CH_2)_n-NH-(CH_2)_m-COO^-M^+$$

 $und/oder$
 $H_2N(CH_2)_n-NH-(CH_2)_m-SO_3^-M^+$

30 worin m und n unabhängig voneinander für eine ganze Zahl von l bis 8, insbesondere l bis 6, stehen und M für Li, Na oder K steht.

Wenn man als Komponente e) Verbindungen mit stickstoffhaltigen

35 Gruppen verwendet, erhält man kationische Urethan(meth)acrylate.

Brauchbare Komponenten e) sind z. B. Verbindungen der allgemeinen Formeln

40

10

worin

- R^5 und R^6 , die gleich oder verschieden sein können, für C_2 - C_8 -alkylen stehen,
 - R^7 , R^{10} und R^{11} , die gleich oder verschieden sein können, für C_1 - C_6 -Alkyl, Phenyl oder Phenyl- C_1 - C_4 -alkyl stehen, R^8 und R^9 , die gleich oder verschieden sein können, für H oder C_1 - C_6 -Alkyl stehen,
- 30 o für 1, 2 oder 3 steht, X^{Θ} für Chlorid, Bromid, Jodid, $C_1+C_6-Alkylsulfat$ oder $SO_4^2-/_2$ steht.

Komponente f)

35

- Die erfindungsgemäßen Urethan(meth)acrylate können eine Komponente f) singebaut enthalten, die ausgewählt ist unter einwertigen Alkoholen, Aminen mit einer primären oder sekundären Aminogruppe, aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Mono-40 isocyanaten und Mischungen davon. Bevorzugte Verbindungen f) sind allgemein Verbindungen der Formel R¹²-Z⁴, worin R¹² für einen C₂-bis C₃₂-Alkylrest steht und Z⁴ die in der Formel I.1 für Z¹ und Z² angegebenen Bedeutungen besitzt oder für NCO steht.
- 45 Geeignete einwertige Alkohole f) weisen einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest mit 2 bis 30 Kohlenstoffatomen, bevorzugt 8 bis 22 Kohlenstoffatomen, auf, der gegebenenfalls zusätzlich ein-

fach, zweifach oder mehrfach ungesättigt sein kann. Geeignete C2bis C30-Alkylreste sind die zuvor genannten. Die Alkohole f) können einzeln oder als Gemische eingesetzt werden.

- 5 Bevorzugte einwertige Alkohole f) sind z.B. Ethanol, n-Propanol, Nonanol, Undecanol, Tridecanol, Tetradecanol, Pentadecanol, Hexadecanol, Heptadecanol, Octadecanol, etc. und Mischungen davon. Die Alkohole können dabei isomerenrein oder in Form von Isomerengemischen eingesetzt werden.
- 10 Bevorzugte hydroxylgruppenhaltige Verbindungen f) sind weiterhin die Alkoxilate der zuvor genannten C2- bis C36-Alkanole, der allgemeinen Formel III

15
$$R^{12} - (CH_2CH_2O)_g(CH_2CH(CH_3)O)_h - H$$
 (TII)

schungen davon.

wobei in der Formel III die Reihenfolge der Alkylenoxideinheiten beliebig ist, g und h unabhängig voneinander für eine ganze Zahl yon 0 bis 200 stehen, wobei die Summe aus q und h > 0 ist, und R12 20 die zuvor angegebene Bedeutung besitzt.

Geeignete höhere primäre oder sekundäre Amine f) sind Amine und Amingemische, die einen oder zwei der zuvor genannten Ci- bis Cin-Alkylreste aufweisen. Diese können z.B. durch Umsetzung natür-25 licher oder synthetischer Fettsäuren oder Fettsäuregemische mit Ammoniak zu Nitrilen und anschließende Hydrierung erhalten werden. Dazu zählen z.B. Alkylamine, die die zuvor bei den einwertigen Alkoholen f) genannten Alkylreste aufweisen, das heißt Ethylund die isomeren Propyl-, Butyl-, Pentyl-, Hexyl-, Heptyl-, Oc-30 tyl-, Nonyl-, Decyl-, Undecyl-, Dodecyl-, Tridecyl-, Tetradecyl-, Pentadecyl-, Hexadecyl-, Heptadecyl-, Octadecylamine etc. und Mi-

Geeignete Monoisocvanate f) sind z.B. C1- bis C30-Alkylisocyanate, 35 die aus den zuvor genannten Aminen und Amingemischen durch Phosgenierung oder aus natürlichen oder synthetischen Fettsäuren und Fettsäuregemischen durch Hofmann-, Curtius- oder Lossen-Abbau erhältlich sind.

40 Gesignets cycloaliphatische Monoisocyanate f) sind z.B. Cyclohexylisocyanat, 2-, 3- und 4-Methylcyclohexylisocyanat, etc. und Mischungen davon.

Geeignete aromatische Monoisocyanate f) sind z.B. Phenylisocya-45 nat; 2-, 3- und 4-Methylphenylisocyanat, etc. und Mischungen davon.

Komponente g)

Bei der Komponente g) handelt as sich z. B. um Isocyanata der allgemeinen Formel IV

19

S

$$CHR^{13} = CH \longrightarrow C\{CH_3\}_2 - NCO$$
(IV)

10

worin

die $-C(CH_3)_2-NCO-Gruppe$ in o-, m- oder p-Stellung zur Vinylgruppe stehen kann und R^{13} für Wasserstoff oder C_1 - bis C_8 -Alkyl steht.

15 Bevorzugt steht in der Formel IV R¹³ für Wasserstoff, Methyl oder Ethyl.

Nach einer ersten möglichen Ausführungsform handelt es sich bei den erfindungsgemäßen Urethan(meth)acrylaten um nichtionische 20 Verbindungen. Diese enthalten dann keine der zuvor genannten Verbindungen e) eingebaut.

Nach einer zweiten möglichen Ausführungsform handelt es sich bei den erfindungsgemäßen Urethan(meth)acrylaten um ionische Verbin25 dungen. Diese weisen dann mindestens eine ionische oder ionogene Gruppe auf, d. h. sie enthalten mindestens eine der zuvor genannten Verbindungen der Komponente e) eingebaut. Wenn diese Verbindungen e) als ionogene bzw. ionische Gruppe wenigstens eine Carboxylatgruppe und/oder Sulfonatgruppe aufweisen, so resultieren anionische Urethan(meth)acrylate. Vorzugsweise wird zur Herstellung dieser anionischen Verbindungen Dimethylolpropansäure als Verbindung e) eingesetzt. Wenn es sich bei der Verbindung der Komponente e) um eine Verbindung mit einer stickstoffhaltigen Gruppe handelt, so resultieren kationische Urethan(meth)acrylate.
35 Eine bevorzugte Verbindung e) zur Herstellung kationischer Urethan(meth)acrylate ist N-Methyldipropylentriamin.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Urethan(meth)acrylate erfolgt durch Umsetzung wenigstens eines Diisocyanates b) sowie ge40 gebenenfalls einer oder mehrerer isocyanatgruppenhaltiger Verbindungen f) und/oder g) mit den gegenüber Isocyanatgruppen reaktiven Gruppen der übrigen Komponenten a), c), d) sowie gegebenenfalls e) und/oder f). Werden hydroxylgruppenhaltige Komponenten zur Umsetzung mit den isocyanatgruppenhaltigen Komponenten eingesetzt, so wird vorzugsweise die gesamte Isocyanatmenge mit den hydroxylgruppenhaltigen Komponenten zu einem isocyanatgruppenhaltigen Polyurethanpräpolymer umgesetzt. Diese Umsetzung erfolgt im

Allgemeinen bei einer erhöhten Temperatur im Bereich von etwa 40 bis 150 °C, bevorzugt etwa 50 bis 100 °C. Die Reaktion kann ohne Lösungsmittel in der Schmelze oder in einem geeigneten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch erfolgen. Dazu zählen Ketone, 5 wie Aceton und Methylethylketon. Bei der Umsetzung der isocyanatgruppenhaltigen Verbindungen der Komponenten b), f) und/oder q) mit den hydroxylgruppenhaltigen Verbindungen der Komponenten a). c), d) sowie e) und/oder f) wird das Verhältnis von NCO-Aguivalent der Verbindungen der Komponenten b), f) und/oder g) zu Ägui-10 valent aktives Wasserstoffatom der übrigen Komponenten so gewählt, dass ein Polyurethanpräpolymer resultiert, welches noch freie Isocyanatgruppen aufweist. Im Allgemeinen beträgt das Verhältnis von NCO-Äquivalent zu Äquivalent aktives Wasserstoffatom der hydroxylgruppenhaltigen Verbindungen > 1:1 bis 1,3:1, bevor-15 zugt 1,05:1 bis 1,2:1. Die Folgereaktion des isocyanatgruppenhaltigen Polyurethanpräpolymers zu dem erfindungsgemäßen Urethan(meth)acrylat erfolgt vorzugsweise ebenfalls in einem der zuvor genannten Lösungsmittel. Gewünschtenfalls kann die Umsetzung jedoch ohne Lösungsmittel erfolgen. Die Temperatur liegt im All-20 gemeinen in einem Bereich von etwa 0 bis 60 °C, bevorzugt etwa 10 bis 50 °C. Die amingruppenhaltigen Komponenten a), c), d), e) und/ oder f) werden im Allgemeinen in einer Menge eingesetzt, dass die freien Isocyanatgruppen des Polyurethanpräpolymers zumindest teilweise, vorzugsweise jedoch vollständig umgesetzt werden. Ge-25 gebenenfalls noch vorhandene Isocyanatgruppen werden abschließend durch Zusatz von Alkoholen, z. B. Ethanol, Aminen, z. B. 2-Amino-2-methyl-1-propanol, oder Mischungen davon inaktiviert.

Die Herstellung von Urethan(meth)acrylaten, die keine hydroxyl30 gruppenhaltigen Komponenten eingebaut enthalten, erfolgt durch
Umsetzung der amingruppenhaltigen Komponenten mit den isocyanatgruppenhaltigen Komponenten bei einer Temperatur im Bereich von
etwa 0 bis 60 °C. Dabei können sowohl die Isocyanatkomponenten,
als auch die amingruppenhaltigen Komponenten zur Umsetzung vorge35 legt werden. Geeignete Lösungsmittel für diese Umsetzung sind
z. B. Wasser, C1-C4-Alkohole, wie Methanol, n-Propanol, Isopropanol, n-Butanol und bevorzugt Ethanol und die zuvor genannten Ketone.

40 Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Berstellung eines Urethan(meth)acrylates mit Harnstoffgruppen, wobei
man Komponenten a), c) und d) sowie gegebenenfalls e) und/oder f)
einsetzt, deren aktive Wasserstoffatome im Wesentlichen in Form
von primären und/oder sekundären Aminogruppen vorliegen, und
45 diese mit wenigstens einer iscoyanatgruppenhaltigen Komponente b)

sowie gegebenenfalls f) und/oder g) in einem Lösungsmittel zur Reaktion bringt, das ausgewählt ist unter Wasser, C_1 - bis C_4 -Alkanolen und Gemischen davon.

- 5 Vorzugsweise beträgt nach dem erfindungsgemässen Verfahren der Anteil an hydroxylgruppenhaltigen Komponenten a), c), d), e) und/oder f), bezogen auf die Gesamtmenge dieser Komponenten 0 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 0 bis 5 Gew.-%, insbesondere 0,01 bis 1 Gew.-%.
- 10 Vorteilhafterweise eignen sich die in dem erfindungsgemässen Verfahren eingesetzten Lösungsmittel im Allgemeinen auch für die im Folgenden beschriebene Copolymerisation der Urethan(meth)acrylate zur Herstellung von wasserlöslichen oder wasserdispergierbaren Polymeren. Auf einen Lösungsmittelaustausch kann somit im Allge15 meinen verzichtet werden. Vorteilhafterweise eignen sich die in dem erfindungsgemässen Verfahren eingesetzten Lösungsmittel im Allgemeinen auch zur Herstellung von Formulierungen dieser wasserlöslichen oder wasserdispergierbaren Polymere.
- 20 Säuregruppen enthaltende Urethan(meth)acrylate können durch teilweise oder vollständige Neutralisation mit einer Base, Aminogruppen enthaltende durch Neutralisation mit einer Säure oder durch
 Quaternisierung, in eine wasserlösliche bzw. wasserdispergierbare
 Form überführt werden. In der Regel weisen die erhaltenen Salze
- 25 der Urethan(meth)acrylate eine bessere Wasserlöslichkeit oder Dispergierbarkeit in Wasser auf als die nicht neutralisierte Form. Geeignete Basen für die Neutralisation säuregruppenhaltiger Urethan(meth)acrylate und Säuren bzw Quaternisierungsmittel für die Protonierung oder Quaternisierung amingruppenhaltiger Ure-
- 30 than(meth)acrylate werden im Folgenden bei der Neutralisation bzw. Quaternisierung der Polymere auf Basis der erfindungsgemäßen Urethan(meth)acrylate genannt.
- Gewünschtenfalls können die erfindungsgemäßen Urethan(meth)acry35 late auch in nicht neutralisierter bzw. nicht quaternisierter
 Form zur Umsetzung mit radikalisch polymerisierbaren Verbindungen, wie im Folgenden beschrieben, eingesetzt werden.
- Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der zu40 vor beschriebenen, radikalisch polymerisierbaren, siloxangruppenhaltigen Urethan(meth)acrylate als Komponente zur Herstellung von
 Polymeren. Somit ist es möglich, siloxangruppenhaltige Polymere
 durch radikalische Copolymerisation der Urethan(meth)acrylate mit
 wenigstens einer weiteren Verbindung herzustellen, welche eben-
- 45 falls mindestens eine radikalisch polymerisierbare, α,β -ethylenisch ungesättigte Doppelbindung aufweist. Bei dieser weiteren Komponente kann es sich um wenigstens ein radikalisch polymeri-

sierbares Monomer, Oligomer und/oder Polymer und Gemische davon handeln.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein wasserlösliches 5 oder wasserdispergierbares Polymer, das wenigstens ein erfindungsgemäßes Urethan(meth)acrylat und wenigstens ein radikalisch polymerisierbares, a,β-ethylenisch ungesättigtes Monomer M) einpolymerisiert enthält.

10 Die erfindungsgemäßen wasserlöslichen oder wasserdispergierbaren Polymere enthalten die Grethan(meth)acrylate im Allgemeinen in einer Menge von etwa 0,05 bis 80 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 50 Gew.-%, insbesondere 0,5 bis 35 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge von Grethan(meth)acrylat und Monomer M), einpolymerisiert.

Vorzugsweise ist das Monomer M) ausgewählt unter

- M1) im Wesentlichen hydrophoben, nichtionischen Verbindungen, bevorzugt Estern αβ-ethylenisch ungesättigter Mono- und/oder
 Dicarbonsäuren mit C₁-C₁₀-Alkanolen, Amiden αβ-ethylenisch ungesättigter Mono- und/oder Dicarbonsäuren mit Mono- und Di-C₁-C₃₀-alkylaminen, Estern von Vinylalkohol oder Allylalkohol mit C₁-C₃₀-Monocarbonsäuren, Vinylethern, Vinylaromaten, Vinylhalogeniden, Vinylidenhalogeniden, C₂-C₈-Monoolefinen, nichtaromatischen Kohlenwasserstoffen mit mindestens 2 konjugierten Doppelbindungen und Mischungen davon,
- M2) Verbindungen mit einer radikalisch polymerisierbaren, $\alpha,\beta-$ ethylenisch ungesättigten Doppelbindung und mindestens einer ionogenen und/oder ionischen Gruppe pro Molekül,
- M3) im Wesentlichen hydrophilen, nichtionischen Verbindungen, bevorzugt N-Vinylamiden, N-Vinyllactamen, primären Amiden α,β -ethylenisch ungesättigter Monocarbonsäuren, vinyl- und allylsubstituierten heteroaromatischen Verbindungen, Estern α,β -ethylenisch ungesättigter Mono- und Dicarbonsäuren mit C_1 - C_{30} -Alkandiolen, Estern und Amiden α,β -ethylenisch ungesättigter Mono- und Dicarbonsäuren mit C_2 - C_{30} -Aminoalkoholen, die eine primäre oder sekundäre Aminogruppe aufweisen, Polyetheracyylaten, und Mischungen davon,

und Mischungen davon.

15

Geeignete Monomere M1) sind im Wesentlichen hydrophobe, nichtioni-45 sche Monomere. Dazu zählen z. B. Vinylformiat, Vinylacetat, Vinylpropionat, Vinyl-n-butyrat, Vinylstearat, Vinyllaurat, Styrol, α-Methylstyrol, o-Chlorstyrol, Vinyltoluole, Vinylchlorid, Vinylidenchlorid, Ethylen, Propylen, Butadien, Isopren, Chloropren, Methyl-, Ethyl-, Butyl-, Dodecylvinylether etc.

Bevorzugte Monomere M1) sind z. B. die Ester α,β -ethylenisch ungesättigter Mono- und Dicarbonsäuren mit C_1 - C_{30} -Alkanolen, bevorzugt C_1 - C_{22} -Alkanolen. Bevorzugt sind weiterhin die Amide α,β -ethylenisch ungesättigter Mono- und Dicarbonsäuren mit Mono- und Dialkylaminen, die 1 bis 30 Kohlenstoffatome, bevorzugt 1 bis 22 Kohlenstoffatome, pro Alkylrest aufweisen. Vorzugsweise handelt es sich um Verbindungen der allgemeinen Formel V

$$R^{14}$$

|
15 $CH_2 = C - C - Y - R^{15}$ (V)

20 worin

25

R14 für Wasserstoff oder Ci- bis Cg-Alkyl steht,

R15 für einen geradkettigen oder verzweigten C1- bis C30-Alkylrest steht, und

y für O oder NR16 steht, wobei R16 für Wasserstoff, C1- bis Cg-Alkyl oder C5- bis Cg-Cycloalkyl steht.

Vorzugsweise steht in der Formel V R14 für Wasserstoff, Methyl oder Ethyl.

30 Bevorzugt steht Y für O oder NH.

Geeignete Reste R¹⁵ sind die zuvor genannten C₁-C₃₀-Alkylreste. Insbesondere steht R¹⁵ für Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, 2-Butyl, sec.-Butyl, tert.-Butyl, n-Pentyl, n-Hexyl, 35 n-Heptyl, n-Octyl, Ethylhexyl, 1,1,3,3-Tetramethylbutyl, Undecyl,

Lauryl, Tridecyl, Myristyl, Pentadecyl, Palmityl, Margarinyl, Stearyl, Palmitoleinyl, Oleyl oder Linolyl.

Insbesondere ist das Monomer M1) ausgewählt unter Me40 thyl(meth)acrylat, Methylethacrylat, Ethyl(meth)acrylat, Ethylethacrylat, tert.-Butyl(meth)acrylat, tert.-Butylethacrylat, n-Octyl(meth)acrylat, 1,1,3,3-Tetramethylbutyl(meth)acrylat, Ethylhexyl(meth)acrylat, n-Nonyl(meth)acrylat, n-Decyl(meth)acrylat,
n-Undecyl(meth)acrylat, Tridecyl(meth)acrylat, Myri-

45 styl(meth)acrylat, Pentadecyl(meth)acrylat, Palmityl(meth)acrylat, Heptadecyl(meth)acrylat, Nonadecyl(meth)acrylat, Arrachinyl(meth)acrylat, Behenyl(meth)acrylat, Lignocerenyl(meth)acrylat, Cerotinyl(meth)acrylat, Melissinyl(meth)acrylat, Palmitoleinyl(meth)acrylat, Oleyl(meth)acrylat, Linolyl(meth)acrylat, Linolenyl(meth)acrylat, Stearyl(meth)acrylat, Lauryl(meth)acrylat,
tert.-Butyl(meth)acrylamid, n-Octyl(meth)acrylamid, 1,1,3,3-Te5 tramethylbutyl(meth)acrylamid, Ethylhexyl(meth)acrylamid, n-Nonyl(meth)acrylamid, n-Decyl(meth)acrylamid, n-Undecyl(meth)acrylamid

nyl(meth)acrylamid, n-Decyl(meth)acrylamid, n-Undecyl(meth)acrylamid, Tridecyl(meth)acrylamid, Myristyl(meth)acrylamid, Pentadecyl(meth)acrylamid, Palmityl(meth)acrylamid, Heptadecyl(meth)acrylamid, Nonadecyl(meth)acrylamid, Arrachi-

10 nyl(meth)acrylamid, Behenyl(meth)acrylamid, Lignocere nyl(meth)acrylamid, Cerotinyl(meth)acrylamid, Melissi nyl(meth)acrylamid, Palmitoleinyl(meth)acrylamid,
 Oleyl(meth)acrylamid, Linolyl(meth)acrylamid, Linole nyl(meth)acrylamid, Stearyl(meth)acrylamid, Lauryl(meth)acrylamid
15 und Mischungen davon.

Bevorzugte Monomere Ml) sind die Ester α,β-ethylenisch ungesättigter Mono- und Dicarbonsäuren mit geradkettigen und/oder verzweigter C₁-C₆-Alkanolen, bevorzugt C₂-C₄-Alkanolen, z. B. die 20 Ester der Acrylsäure und/oder Methacrylsäure mit Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol, n-Butanol, sec.-Butanol, tert.-Butanol, n-Pentanol, 2-Methylbutanol, n-Hexanol etc.

Bevorzugte Monomere M1) sind weiterhin Amide α,β-ethylenisch
25 ungesättigter Mono- und Dicarbonsäuren mit Mono- und
Dialkylaminen mit geradkettigen und/oder verzweigten Alkylresten,
die 1 bis 6 Kohlenstoffatome, bevorzugt 2 bis 4 Kohlenstoffatome,
pro Alkylrest aufweisen. Dazu zählen z. B. N-C₁- bis
C₆-Alkyl(meth)acrylamide, wie N-Methyl(meth)acrylamid,
30 N-Ethyl(meth)- acrylamid, N-(n-Propyl)(meth)acrylamid,
N-Isopropyl(meth)acrylamid, N-(n-Butyl)(meth)acrylamid,
N-(tert.-Butyl)(meth)acrylamid, N-(n-Pentyl)(meth)acrylamid,
N-(n-Hexyl)(meth)acrylamid, N,N-Dimethyl(meth)acrylamid,
N,N-Diethyl(meth)acrylamid etc.

Vorzugsweise umfasst die Komponente Ml) wenigstens einen Ester einer α,β-ethylenisch ungesättigten Mono- und/oder Dicarbonsäure mit einem linearen C₂- bis C₆-Alkanol. Insbesondere handelt es sich um einen Ester der Acrylsäure und/oder Methacrylsäure mit 40 Ethanol, n-Propanol, n-Butanol, n-Pentanol und n-Hexanol. Speziell umfasst die Komponente Ml) n-Butylacrylat und/oder n-Butylmethacrylat.

Vorzugsweise umfasst die Komponente M1) wenigstens einen Ester 45 einer α,β -ethylenisch ungesättigten Mono- und/oder Dicarbonsäure mit einem verzweigten C_2 - bis C_6 -Alkanol. Speziell umfasst die

Komponente MI) tert.-Butylacrylat und/oder tert.-Butylmethacry-lat.

Vorzugsweise umfasst die Komponente Ml) mindestens ein lineares 5 C₁- bis C₆-Alkyl(meth)acrylat und/oder -acrylamid, insbesondere n-Butyl(meth)acrylat und/oder n-Butyl(meth)acrylamid,

Vorzugsweise umfasst die Komponente Ml) mindestens ein verzweigtes C_1 - bis C_6 -Alkyl(meth)acrylat und/oder -acrylamid, insbeson- 10 dere tert.-Butyl(meth)acrylat und/oder tert.-Butyl(meth)acrylamid.

Besonders bevorzugt wird als Komponente M1) ein Monomerengemisch eingesetzt, das mindestens eines der zuvor genannten linearen C_1 -15 bis C_6 -Alkyl(meth)acrylate und/oder -acrylamide und mindestens eines der zuvor genannten verzweigten C_1 - bis C_6 -Alkyl(meth)acrylate und/oder -acrylamide umfasst.

Die Verbindungen M2) weisen mindestens eine ionogene bzw. ioni20 sche Gruppe pro Molekül auf, die bevorzugt ausgewählt ist unter
Carboxylatgruppen und/oder Sulfonatgruppen und deren durch teilweise oder vollständige Neutralisation mit einer Base erhältlichen Salze, sowie tertiäre Amingruppen, die teilweise oder vollständig protoniert und quaternisiert sein können. Geeignete Basen
25 für die Neutralisation bzw. Säuren für die Protonierung und Alkylierungsmittel für die Quaternisierung sind die zuvor genannten.

Geeignete Monomere M2) sind z. B. die zuvor genannten, α,β-ethylenisch ungesättigten Mono- und/oder Dicarbonsäuren und deren Halb30 ester und Anhydride, wie Acrylsäure, Methacrylsäure, Fumarsäure,
Maleinsäure, Itaconsäure, Crotonsäure, Maleinsäureanhydrid, Monobütylmaleat etc. Bevorzugt werden Acrylsäure, Methacrylsäure und
deren Alkalimetallsalze, wie deren Natrium- und Kaliumsalze, eingesetzt.

35

Geeignete Monomere M2) sind weiterhin Acrylamidoalkansulfonsäuren und deren Salze, wie 2-Acrylamido-2-methylpropansulfonsäure und deren Alkalimetallsalze, z. B. deren Natrium- und Kaliumsalze.

40 Weitere geeignete Verbindungen M2) sind die Ester der zuvor genannten, α,β-ethylenisch ungesättigten Mono- und Dicarbonsäuren mit C2- bis C12-Aminoalkoholen, welche am Aminstickstoff C1- bis C2-dialkyliert sind. Dazu zählen z. B. N,N-Dimethylaminomethyl- (meth)acrylat, N,N-Dimethylaminoethyl(meth)acrylat, N,N-Diethyl- 45 aminoethyl(meth)acrylat, N,N-Dimethylaminopropyl(meth)acrylat,

N, N-Diethylaminopropyl (meth) acrylat, N, N-Dimethylaminocyclohe-

xyl(meth)acrylat etc. Bevorzugt werden N,N-Dimethylaminopropylacrylat und N,N-Dimethylaminopropyl(meth)acrylat eingesetzt.

Geeignete Monomere M2) sind weiterhin die Amide der zuvor genann5 ten α,β-ethylenisch ungesättigten Mono- und Dicarbonsäuren mit
Diaminen, die eine tertiäre und ein primäre oder sekundäre Aminogruppe aufweisen. Dazu zählen z. B. N-[2-(dimethylamino)ethyl]acrylamid, N-[2-(dimethylamino)ethyl]methacrylamid, N-[3-(dimethylamino)propyl]acrylamid, N-[3-(dimethylamino)propyl]methacryl10 amid, N-[4-(dimethylamino)butyl]acrylamid, N-[4-(dimethylamino)butyl]methacrylamid, N-[2-(diethylamino)ethyl]acrylamid,
N-[4-(dimethylamino)cyclohexyl]acrylamid, N-[4-(dimethylamino)cyclohexyl]methacrylamid etc.

- 15 Geeignete Monomere M3) sind im Wesentlichen hydrophile, nichtionische Monomere. Dazu zählen z. B. N-Vinylamide, wie N-Vinylformamid, N-Vinylacetamid, N-Vinylpropionamid etc. Bevorzugt wird N-Vinylformamid eingesetzt.
- 20 Geeignete Monomere M3) sind weiterhin N-Vinyllactame und deren Derivate, die z. B. einen oder mehrere C1-C6-Alkylsubstituenten, wie Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sec.-Butyl, tert.-Butyl etc. aufweisen können. Dazu zählen z. B. N-Vinylpyr-rolidon, N-Vinylpiperidon, N-Vinylcaprolactam, N-Vinyl-5-me-thyl-2-pyrrolidon, N-Vinyl-6-methyl-2-piperidon, N-Vinyl-6-ethyl-2-piperidon, N-Vinyl-7-methyl-2-caprolactam, N-Vinyl-7-ethyl-2-caprolactam etc.

Geeignete Monomere M3) sind weiterhin primäre Amide der zuvor ge- 30 nannten α,β -ethylenisch ungesättigten Monocarbonsäuren, wie Acrylamid, Methacrylamid, Ethacrylamid etc.

Geeignete Monomere M3) sind weiterhin vinyl- und allylsubstituierte heteroaromatische Verbindungen, wie 2- und 4-Vinylpyri-35 din, -Allylpyridin, und bevorzugt N-Vinylheteroaromaten, wie N-Vinylimidazol, N-Vinyl-2-methylimidazol etc.

Geeignete Monomere M3) sind weiterhin die Ester α,β-ethylenisch ungesättigter Mono- und Dicarbonsäuren, wie Acrylsäure, Metha-40 crylsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Itaconsäure, Crotonsäure etc., mit C₁-C₃₀-Alkandiolen. Dazu zählen z. B. 2-Hydroxyethyla-crylat, 2-Hydroxyethylmethacrylat, 2-Hydroxyethylethacrylat, 2-Hydroxypropylacrylat, 2-Hydroxypropylmethacrylat, 3-Hydroxypropylacrylat, 3-Hydroxypropylmethacrylat, 3-Hydroxybutylacrylat, 4-Hydroxybutyl-methacrylat, 6-Hydroxyhexylacrylat, 6-Hydroxyhexylmethacrylat,

3-Hydroxy-2-ethylhexylacrylat, 3-Hydroxy-2-ethylhexylmethacrylat

etc. Vorzugsweise werden Hydroxyethylacrylat und Hydroxyethylmethacrylat eingesetzt. Geeignete Monomere e) sind auch die Ester der zuvor genannten Säuren mit Triolen und Polyolen, wie z. B. Glycerin, Erythrit, Pentaerythrit, Sorbit etc.

5 Geeignete Verbindungen M3) sind weiterhin Polyetheracrylate der allgemeinen Formel VI

10
$$R^{17}$$
 $CH_2 = C - C - W - (CH_2CH_2O)_k(CH_2CH(CH_3)O)_1 - R^{18}$ (VI)

15

worin

die Reihenfolge der Alkylenoxideinheiten beliebig ist, k und 1 unabhängig voneinander für eine ganze Zahl von 0 bis 50 stehen, wobei die Summe aus k und 1 mindestens 5 beträgt,

- 20 R¹⁷ für Wasserstoff oder C_1 bis C_6 -Alkyl steht, und R¹⁸ für Wasserstoff oder C_1 bis C_6 -Alkyl steht,
 - W für O oder NR¹⁹ steht, wobei R¹⁹ für Wasserstoff, C_1 bis C_8 -Alkyl oder C_5 bis C_8 -Cycloalkyl steht.
- 25 Bevorzugt handelt es sich bei den Polyetheracrylaten M3) um Verbindungen der allgemeinen Formel VI, worin die Summe aus k und 1 für eine ganze Zahl von 5 bis 70, bevorzugt 6 bis 50, steht.

In der Formel VI steht R¹⁷ bevorzugt für Wasserstoff, Methyl, 30 Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sec.-Butyl, tert.-Butyl, n-Pentyl oder n-Hexyl, insbesondere für Wasserstoff, Methyl oder Ethyl.

Vorzugsweise steht R¹⁸ in der Formel VI für Wasserstoff, Methyl, 35 Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sec-Butyl, n-Pentyl oder n-Hexvl.

Vorzugsweise steht W in der Formel VI für O oder NH.

- 40 Geeignete Polyetheracrylate M3) sind z. B. die Polykondensationsprodukte der zuvor genannten α,β-ethylenisch ungesättigten Monound/oder Dicarbonsäuren und deren Säurechloriden, -amiden und Anhydriden mit Polyetherolen. Geeignets Polyetherole können leicht durch Umsetzung von Ethylenoxid, 1,2-Propylenoxid und/oder Epich-
- 45 lorhydrin mit einem Startermolekül, wie Wasser oder einem kurzkettigen Alkohol R¹⁶-OH hergestellt werden. Die Alkylenoxide können einzeln, alternierend nacheinander oder als Mischung einge-

setzt werden. Die Polyetheracrylate M3) können allein oder in Mischungen zur Herstellung der erfindungsgemäß eingesetzten Polymere verwendet werden.

28

- 5 Nach einer ersten bevorzugten Ausführungsform enthalten die erfindungsgemäßen wasserlöslichen oder wasserdispergierbaren Polymere wenigstens ein erfindungsgemäßes Urethan(meth)acrylat, wie
 zuvor beschrieben, wenigstens eine im Wesentlichen hydrophobe,
 nichtionische Verbindung M1) und wenigstens eine ionogene bzw.
- 18 ionische Verbindung M2) eingebaut. Gegebenenfalls können diese Polymere zusätzlich wenigstens eine weitere Verbindung der Komponente M3) einpolymerisiert enthalten.

Vorzugsweise enthält das Polymer

15

- 0,1 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 0,5 bis 35 Gew.-%, wenigstens eines erfindungsgemässen Urethan(meth)acrylats,
- 40 bis 75 Gew.-%, bevorzugt 45 bis 73 Gew.-%, wenigstens ei-20 ner Komponente M1),
 - 10 bis 35 Gew.-%, bevorzugt 18 bis 30 Gew.-%, wenigstens einer Komponente M2),
- 25 0 bis 30 Gew. -%, wenigstens einer Komponente M3),

einpolymerisiert.

Besonders bevorzugt sind Polymere, die

30

- 0,1 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 0,5 bis 35 Gew.-%, wenigstens eines erfindungsgemässen Urethan(meth)acrylats,
- 40 bis 75 Gew.-%, bevorzugt 45 bis 73 Gew.-%, wenigstens einer Komponente Ml), die ausgewählt ist unter linearen und verzweigten C₁- bis C₆-Alkyl(meth)acrylaten, C₁- bis C₆-Alkyl(meth)acrylamiden und Gemischen davon,
- 10 bis 35 Gew.-%, bevorzugt 18 bis 30 Gew.-%, wenigstens ei 40 ner α,β-ethylenisch ungesättigten Mono- und/oder Dicarbonsäure
 M2), bevorzugt Acrylsäure, Methacrylsäure und Gemische davon,
 - 0 bis 30 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 25 Gew.-% wenigstens einer Komponente M3),

45

einpolymerisiert enhalten.

Besonders bevorzugt sind weiterhin Polymere, die

- 5 0,1 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 0,5 bis 35 Gew.-%, wenigstens eines erfindungsgemässen Urethan(meth)acrylats,
- 40 bis 75 Gew.-%, bevorzugt 45 bis 73 Gew.-%, wenigstens einer Komponente MI), die ausgewählt ist unter linearen und verzweigten C₁- bis C₆-Alkyl(meth)acrylaten, C₁- bis C₆-Alkyl(meth)acrylaten, C₁- bis C₆-Alkyl(meth)acrylamiden und Gemischen davon,
- 10 bis 35 Gew.-%, bevorzugt 18 bis 30 Gew.-%, wenigstens einer Komponente M2), die ausgewählt ist unter Estern der zuvor genannten, α,β-ethylenisch ungesättigten Mono- und Dicarbonsäuren mit C2- bis C12-Aminoalkoholen, welche am Aminstickstoff C1- bis C8-dialkyliert sind, Amiden der zuvor genannten α,β-ethylenisch ungesättigten Mono- und Dicarbonsäuren mit Diaminen, die eine tertiäre und ein primäre oder sekundäre
 Aminogruppe aufweisen, und Mischungen davon,
 - 0 bis 30 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 25 Gew.-% wenigstens einer Komponente M3),

25 einpolymerisiert enhalten.

Nach einer weiteren bevorzugten bevorzugten Ausführungsform enthalten die erfindungsgemäßen wasserlöslichen oder wasserdisper30 gierbaren Polymere wenigstens ein erfindungsgemäßes Urethan(meth)acrylat, wie zuvor beschrieben und wenigstens eine im
Wesentlichen hydrophile, nichtionische Verbindung M3) eingebaut.
Gegebenenfalls können diese Polymere zusätzlich wenigstens eine
weitere Verbindung, die ausgewählt ist unter den Verbindungen der
35 Komponenten M1) und/oder M2) einpolymerisiert enthalten.

vorzugsweise enthält das Polymer

45

- _ 0,1 bis 50 Gew.-*, beyorzugt 0,5 bis 35 Gew.-*, wenigstens eines erfindungsgemässen Urethan(meth)acrylats,
 - 0 bis 50 Gew.-% wenigstens einer Komponente Ml),
 - 0 bis 20 Gew.-%, wenigstens einer Komponente M2),
 - 25 bis 80 Gew.-%, wenigstens einer Komponente M3),

einpolymerísiert.

Besonders bevorzugt sind Polymere, die

5

- 0,1 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 0,5 bis 35 Gew.-%, wenigstens eines erfindungsgemässen Urethan(meth)acrylats,
- o bis 50 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 45 Gew.-%, wenigstens einer Komponente MI), die ausgewählt ist unter linearen und verzweigten C₁- bis C₆-Alkyl(meth)acrylaten, C₁- bis C₅-Alkyl(meth)acrylamiden und Gemischen davon,
- O bis 20 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 18 Gew.-%, wenigstens einer Komponente M2), die ausgewählt ist unter Estern der zuvor genannten, α,β-ethylenisch ungesättigten Mono- und Dicarbonsäuren mit C2- bis C12-Aminoalkoholen, welche am Aminstickstoff C1- bis C8-dialkyliert sind, Amiden der zuvor genannten α,β-ethylenisch ungesättigten Mono- und Dicarbonsäuren mit Diaminen, die eine tertiäre und ein primäre oder sekundäre Aminogruppe aufweisen, und Mischungen davon,
- 25 bis 80 Gew.-%, wenigstens einer Komponente M3), die ausgewählt ist unter N-Vinyllactamen und deren Derivaten, bevorzugt N-Vinylpyrrolidon und/oder N-Vinylcaprolactam,

einpolymerisiert enthalten.

- 30 Vorzugsweise enthalten die Polymere als Komponente M1) mindestens ein lineares C₁- bis C₆-Alkyl(meth)acrylat und/oder -acrylamid, insbesondere n-Butyl(meth)acrylat und/oder n-Butyl(meth)acrylat mid, und mindestens ein verzweigtes C₁- bis C₆-Alkyl(meth)acrylat und/oder -acrylamid, insbesondere tert.-Butyl(meth)acrylat und/ 35 oder tert.-Butyl(meth)acrylamid, einpolymerisiert.
- Vorzugsweise weisen die erfindungsgemäßen Polymere als Komponente M2) wenigstens eine Verbindung mit mindestens einer anionogenen und/oder anionischen Gruppe pro Molekül auf. Die Säurezahl dieser 40 Polymere liegt dann bevorzugt in einem Bereich von 30 bis 190 mg KOH/q.
- Vorzugsweise weisen die erfindungsgemäßen Polymere als Komponente M2) wenigstens eine Verbindung mit mindestens einer kationogenen 45 und/oder kationischen Gruppe pro Molekül auf. Bevorzugt liegt die

Aminzahl bzw. die quaternäre Ammoniumzahl der erfindungsgemäßen Polymere dann in einem Bereich von etwa 30 bis 190 mg KOB/g.

Die Berstellung der erfindungsgemäßen Polymere erfolgt durch ra-5 dikalische Polymerisation nach üblichen, dem Fachmann bekannten Verfahren. Dazu zählt die radikalische Polymerisation in Masse, Emulsion, Suspension und in Lösung, vorzugsweise die Emulsionsund Lösungspolymerisation. Die Mengen an zu polymerisierenden Verbindungen, bezogen auf Lösungs- bzw. Dispergiermittel, werden 10 dabei im Allgemeinen so gewählt, dass etwa 30 bis 80 Gew.-% Lösungen, Emulsionen oder Dispersionen erhalten werden. Die Polymerisationstemperatur beträgt in der Regel 30 bis 120 °C, bevorzugt 40 bis 100 °C. Das Polymerisationsmedium für die Lösungspolymerisation kann sowohl nur aus einem organischen Lösungsmittel als 15 auch aus Mischungen aus Wasser und mindestens einem wassermischbaren, organischen Lösungsmittel bestehen. Bevorzugte organische Lösungsmittel sind z. B. Alkohole, wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol, n-Butanol, Ketone, wie Aceton und Methylethylketonen, Tetrahydrofuran etc. Die Lösungspolymerisation kann 20 sowohl als Batchprozess als auch in Form eines Zulaufverfahrens, einschließlich Monomerenzulauf, Stufen- und Gradientenfahrweise, durchgeführt werden. Bevorzugt ist im Allgemeinen das Zulaufverfahren, bei dem man gegebenenfalls einen Teil des Polymerisationsansatzes vorlegt, auf die Polymerisationstemperatur erhitzt 25 und anschließend den Rest des Polymerisationsansatzes, üblicherweise über einen oder auch mehrere, räumliche getrennte Zuläufe, kontinuierlich, stufenweise oder unter Überlagerung eines Konzentrationsgefälles unter Aufrechterhaltung der Polymerisation der Polymerisationszone zuführt.

Als Initiatoren für die radikalische Polymerisation werden übliche Peroxo- oder Azoverbindungen eingesetzt. Dazu zählen z.B. Dibenzoylperoxid, tert.-Butylperpivalat, tert.-Butylper-2-ethylhe-xanoat, Di-tert.-butylperoxid, 2,5-Dimethyl-2,5-di(tert.-butylpe-35 roxy)hexan, aliphatische oder cycloaliphatische Azoverbindungen, z.B. 2,2'-Azobis(isobutyronitril), 2,2'-Azobis(2-methylbutyronitril), 2,2'-Azobis(2,4-dimethylvaleronitril), 1,1'-Azobis(1-cyclohexancarbonitril), 2-(Carbamoylazo)isobutyronitril, 4,4'-Azobis(4-cyanovaleriansäure) und deren Alkalimetall- und Ammonium-40 salze, z.B. das Natriumsalz, Dimethyl-2,2'-azobisisobutyrat, 2,2'-Azobis(2-(2-imidazolin-2-yl)propan), 2,2'-Azobis(2-amidinopropan) und die Säureadditionssalze der beiden zuletzt genannten Verbindungen, z.B. die Dihydrochloride.

30

45 Ferner kommen als Initiatoren Wasserstoffperoxid, Hydroperoxide in Kombination mit Reduktionsmitteln und Persalze in Frage. Geeignete Hydroperoxide sind beispielsweise t-Butylhydroperoxid,

t-Amylhydroperoxid, Cumolhydroperoxid und Pinanhydroperoxid jeweils in Kombination mit beispielsweise einem Salz der Hydroxymethansulfinsäure, einem Eisen (II)-Salz oder Ascorbinsäure. Geeignete Persalze sind insbesondere Alkalimetallperoxidisulfate.

Die verwendete Initiatormenge, bezogen auf die Monomere, liegt im Allgemeinen in einem Bereich von etwa 0,1 bis 2 Gew.-% bezogen auf das Gesamtgewicht der zu polymerisierenden Monomere.

10 Die K-Werte der resultierenden Copolymerisate liegen vorzugsweise in einem Bereich von etwa 15 bis 90, bevorzugt 20 bis 70, insbesondere 25 bis 60 (1 gew.-%ige Lösung in Ethanol). Zur Erzielung des gewünschten K-Wertes kann, insbesondere bei der Emulsionsoder Suspensionspolymerisation, der Einsatz eines Reglers ange-15 bracht sein. Als Regler eignen sich beispielsweise Aldehyde, wie Formaldehyd, Acetaldehyd, Propionaldehyd, n-Butyraldehyd und Isobutvraldehyd, Ameisensäure, Ammoniumformiat, Hydroxylammoniumsulfat und Hydroxylammoniumphosphat. Weiterhin können Regler eingesetzt werden, die Schwefel in organisch gebundener Form enthal-20 ten, wie Di-n-butylsulfid, Di-n-octylsulfid, Diphenylsulfid etc., oder Regler, die Schwefel in Form von SH-Gruppen enthalten, wie n-Butylmercaptan, n-Hexylmercaptan oder n-Dodecylmercaptan. Geeignet sind auch wasserlösliche, schwefelhaltige Polymerisationsregler, wie beispielsweise Hydrogensulfite und Disulfite. Wei-25 terhin eignen sich als Regler Allylverbindungen, wie Allylalkohol oder Allylbromid, Benzylverbindungen, wie Benzylchlorid oder Alkylhalogenide, wie Chloroform oder Tetrachlormethan.

Gewünschtenfalls setzt man der Polymerlösung im Anschluss an die 30 Polymerisationsreaktion einen oder mehrere Polymerisationsinitiatoren zu und erhitzt die Polymerlösung, z. B. auf die Polymerisationstemperatur oder auf Temperaturen oberhalb der Polymerisationstemperatur, um die Polymerisation zu vervollständigen. Geeignet sind die oben angegebenen Azoinitiatoren, aber auch alle an-35 deren üblichen, für eine radikalische Polymerisation in wässriger Lösung geeignete Initiatoren, beispielsweise Peroxide, Bydroperoxide, Peroxodisulfate, Percarbonate, Peroxoester und Wasserstoffperoxid. Hierdurch wird die Polymerisationsreaktion zu einem höheren Umsatz, wie z. B. von 99,9 %, geführt. Die bei der Polyme-40 risation entstehenden Lösungen können gegebenenfalls durch ein dem Stand der Technik entsprechendes Trocknungsverfahren in feste Pulver überführt werden. Bevorzugte Verfahren sind beispielsweise die Sprühtrocknung, die Sprühwirbelschichttrocknung, die Walzentrocknung und die Bandtrocknung. Ebenfalls anwendbar sind die Ge-45 friertrocknung und die Gefrierkonzentrierung. Gewünschtenfalls kann das Lösungsmittel auch durch übliche Methoden, z. B. Destillation bei verringertem Druck, teilweise oder vollständig entfernt werden.

Nach einer geeigneten Ausführungsform handelt es sich bei den er-5 findungsgemäßen Polymeren um nichtionische Polymere.

Nach einer weiteren geeigneten Ausführungsform handelt es sich bei den erfindungsgemäßen wasserlöslichen oder wasserdispergierbaren Polymeren um anionische bzw. anionogene Polymere. Die Säu-10 regruppen der Polymere können mit einer Base teilweise oder vollständig neutralisiert werden. In aller Regel weisen die erhaltenen Salze der Polymere eine bessere Wasserlöslichkeit oder Dispergierbarkeit in Wasser auf als die nicht neutralisierten Polymere. Als Base für die Neutralisation der Polymere können Alkali-15 metallbasen wie Natronlauge, Kalilauge, Soda, Natriumhydrogencarbonat, Kaliumcarbonat oder Kaliumhydrogencarbonat und Erdalkalimetallbasen wie Calciumhydroxyd, Calciumoxid, Magnesiumhydroxyd oder Magnesiumcarbonat sowie Ammoniak und Amine verwendet werden. Geeignete Amine sind z. B. C1-C5-Alkylamine, bevorzugt n-Propyla-20 min und n-Butylamin, Dialkylamine, bevorzugt Diethylpropylamin und Dipropylmethylamin, Trialkylamine, bevorzugt Triethylamin und Triisopropylamin, C1-C6-Alkyldiethyanolamine, bevorzugt Methyloder Ethyldiethanolamin und Di-C1-C6-Alkylethanolamine. Besonders für den Einsatz in Haarbehandlungsmitteln haben sich zur Neutra-25 lisation der Säuregruppen enthaltenden Polymere 2-Amino-2-methyl-1-propanol, 2-Amino-2-ethylpropan-1,3-diol, Diethylaminopropylamin und Triisopropanolamin bewährt. Die Neutralisation der Săuregruppen enthaltenden Polymere kann auch mit Hilfe von Mischungen mehrerer Basen vorgenommen werden, z. B. Mischungen aus 30 Natronlauge und Triisopropanolamin. Die Neutralisation kann je mach Anwendungszweck partiell z. B. zu 5 bis 95 %, vorzugsweise 30 bis 95 %, oder vollständig, d. h. zu 100 % erfolgen.

Nach einer weiteren geeigneten Ausführungsform handelt es sich

35 bei den erfindungsgemäßen wasserlöslichen oder wasserdispergierbaren Polymeren um kationische bzw. kationogene Polymere. Die
Amingruppen bzw. protonierte oder quaternisierte Amingruppen enthaltenden Polymere sind aufgrund ihrer kationischen Gruppen im
Allgemeinen leicht in Wasser oder Wasser/Alkohol-Gemischen lös
40 lich oder zumindest ohne Zuhilfenahme von Emulgatoren dispergierbar. Geladene kationische Gruppen lassen sich aus den vorliegenden tertiären Aminstickstoffen entweder durch Protonierung, z. B.
mit Carbonsäuren, wie Milchsäure, oder Mineralsäuren, wie Phosphorsäure, Schwefelsäure und Salzsäure, oder durch Quaternisie
45 rung, z. B. mit Alkylierungsmitteln, wie C₁- bis C₄-Alkylhalogeniden oder -sulfaten, erzeugen. Beispiele solcher Alkylierungsmit-

tel sind Ethylchlorid, Ethylbromid, Methylchlorid, Methylbromid, Dimethylsulfat und Diethylsulfat.

Nach einer weiteren geeigneten Ausführungsform können die erfin5 dungsgemäßen Polymere sowohl Säuregruppen als auch Aminogruppen
aufweisen. Der Betrag der Differenz aus Säuregruppen und Aminogruppen ([ASZ-AZ]) liegt dabei vorzugsweise in einem Bereich von
etwa 15 bis 150, bevorzugt 30 bis 100. Säurezahl und Aminzahl
sind dabei jeweils als mg KOH/g Prüfsubstanz definiert.

10

wird bei der Herstellung der Polyurethane ein wassermischbares organisches Lösungsmittel eingesetzt, so kann dieses im Anschluss durch übliche, dem Fachmann bekannte Verfahren, z. B. durch Destillation bei vermindertem Druck, entfernt werden. Vor dem Abstellation des Lösungsmittels kann dem Polyurethan zusätzlich Wasser zugegeben werden. Nach Ersatz des Lösungsmittels durch Wasser erhält man eine Lösung oder Dispersion des Polymers, aus der, falls gewünscht, das Polymer in üblicher Weise gewonnen werden kann, z. B. durch Sprühtrocknung.

20

Die erfindungsgemäßen Polymere weisen Siloxangruppen auf. Vorzugsweise beträgt der auf das Gesamtgewicht der eingebauten Komponenten bezogene Siloxangehalt etwa 0,05 bis 30 Gew.-%, bevorzugt 0,05 bis 25 Gew.-%, insbesondere 0,1 bis 20 Gew.-%. Ihre K-25 Werte (gemessen nach E. Pikentscher, Cellulose-Chemie 13 (1932), S. 58-64, an einer 1%igen Lösung in Ethanol) liegen im Allgemeinen in einem Bereich von etwa 15 bis 90, bevorzugt 20 bis 60. Ihre Glasübergangstemperatur beträgt im Allgemeinen mindestens 0 °C, bevorzugt mindestens 20 °C, insbesondere bevorzugt minde-30 stens 25 °C und speziell mindestens 30 °C. Weisen die erfindungsgemäßen Polymere zwei oder mehrere Glasübergangstemperaturen auf, so liegt wenigstens eine davon in dem angegebenen Bereich. Bevorzugt liegt/liegen die andere(n) dann unterhalb des zuvor angegebenen Temperaturbereichs.

35

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von wasserlöslichen oder wasserdispergierbaren Polymeren, die ausgewählt sind unter

- 40 erfindungsgemässen Polymeren, die wenigstens ein siloxangruppenhaltiges Urethan(meth)acrylaten und wenigstens ein radikalisch polymerisierbares, αβ-ethylenisch ungesättigtes Monomer M) einpolymerisiert enthalten, wie zuvor beschrieben,
- 45 Polymeren, die wenigstens ein siloxangruppenfreies Urethan(meth)acrylaten und wenigstens ein radikalisch polymerisierbares, αβ-ethylenisch ungesättigtes Monomer M) einpolyme-

risiert enthalten, wobei das siloxangruppenfreie Urethan(meth)acrylat die Komponenten a), b) und c), wie zuvor
definiert und gegebenenfalls wenigstens eine weitere Komponente, die ausgewählt ist unter den Komponenten e), f), und
g), wie zuvor definiert, eingebaut enthält,

und Mischungen davon, in der Haarkosmetik, bevorzugt als Pestigerpolymer in Haarsprays, Schaumfestigern, Haarmousse, Haargel
und Schampoos, in der Hautkosmetik, bevorzugt in Cremes, pigment10 haltigen Hautkosmetika und wachshaltigen Hautkosmetika, in der
Pharmazie, bevorzugt in Beschichtungsmitteln oder Bindemitteln
für feste Arzneiformen, sowie in Beschichtungsmitteln für die
Textil-, Papier-, Druck-, Leder- und Klebstoffindustrie.

5

40

- 15 Neben den erfindungsgemässen Folymeren eignen sich vorzugsweise auch siloxangruppenfreie Polymere und Mischungen von siloxangruppenhaltigen und siloxangruppenfreien Polymeren für die Verwendung in der Haarkosmetik, bevorzugt als Festigerpolymer in Haarsprays, Schaumfestigern, Haarmousse, Haargel und Schampoos.
- Zur Herstellung von siloxangruppenfreien wasserlöslichen oder wasserdispergierbaren Polymeren wird wenigstens ein siloxangruppenfreies Urethan(meth)acrylat und wenigstens ein radikalisch polymerisierbares, α,β-ethylenisch ungesättigtes Monomer M) einer zu radikalischen Copolymerisation unterzogen. Geeignete Polymerisationsverfahren sind die üblichen, dem Fachmann bekannten Verfahren. Dazu zählen die zuvor für die Herstellung der erfindungsgemässen Polymere beschriebenen.
- 30 Die Herstellung geeigneter radikalisch polymerisierbarer, siloxangruppenfreier Urethan(meth)acrylate erfolgt, wie zuvor für die Herstellung der erfindungsgemässen siloxangruppenhaltigen Urethan(meth)acrylate beschrieben. Dabei wird auf den Einsatz siloxangruppenhaltiger Komponenten d) verzichtet. Zur Herstellung ge-35 eignete bzw. bevorzugte Komponenten a), b), c), e), f) und g) sind die zuvor entsprechend genannten.

Vorzugsweise ist das Monomer M) ausgewählt unter den zuvor beschriebenen Monomeren M1), M2), M3) und Mischungen davon.

Bevorzugt verwendet man die siloxangruppenfreien Polymere in Haarbehandlungsmitteln, wie Schaumfestigern, Haarmousse, Haargel, Schampoos und insbesondere Haarsprays. Geeignete Komponenten und deren Einsatzmengen zur Formulierung von Haarbehandlungsmitteln 45 sind die im Folgenden für Haarbehandlungsmittel auf Basis der erfindungsgemäßen siloxangruppenhaltigen Polymere genannten. Die erfindungsgemäßen siloxangruppenhaltigen Polymere und die zuvor beschriebenen siloxangruppenfreien Polymere sind als Bilfsmittel in der Kosmetik und Pharmazie, insbesondere als oder in Beschichtungsmittel(n) für keratinhaltige Oberflächen (Haar, Haut und Nägel) und als Überzugsmittel und/oder Bindemittel für feste Arzneiformen brauchbar. Außerdem sind sie als oder in Beschichtungsmittel(n) für die Textil-, Papier-, Druck-, Leder- und Klebstoffindustrie brauchbar. Sie sind insbesondere in der Haarkosmetik brauchbar. Die zuvor genannten Polymere können auch in Cremes und als Tablettenüberzugmittel und Tablettenbindemittel verwendet werden. Sie eignen sich auch als Bindemittel und Klebemittel für kosmetische Produkte, z. B. bei der Herstellung stiftförmiger kosmetischer Produkte, wie Deostifte, Schminkstifte etc.

15 Die erfindungsgemäßen siloxangruppenhaltigen Polymere und die zuvor beschriebenen siloxangruppenfreien Polymere eignen sich vorzugsweise für die Verwendung in der Hautkosmetik, bevorzugt in Cremes, pigmenthaltigen Hautkosmetika und wachshaltigen Hautkosmetika.

20

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch ein kosmetisches oder pharmazeutisches Mittel, das die erfindungsgemäßen Polymere enthält. Im Allgemeinen enthält das Mittel die Polymere in einer Menge im Bereich von 0,2 bis 30 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtge-25 wicht des Mittels.

Die erfindungsgemäßen kosmetischen Mittel eignen sich insbesondere als Beschichtungsmittel für keratinhaltige Oberflächen (Haar, Haut und Nägel). Die in ihnen eingesetzten, gegebenenfalls 30 neutralisierten bzw. quaternisierten Verbindungen sind wasserlöslich oder wasserdispergierbar. Sind die in den erfindungsgemäßen Mitteln eingesetzten Verbindungen wasserdispergierbar, können sie in Form von wässrigen Mikrodispersionen mit Teilchendurchmessern von üblicherweise 1 bis 250 nm, bevorzugt 1 bis 150 nm, zur Anwendung gebracht werden. Die Feststoffgehalte der Präparate liegen dabei üblicherweise in einem Bereich von etwa 0,5 bis 20 Gew.-%, bevorzugt 1 bis 12 Gew.-%. Diese Mikrodispersionen benötigen in der Regel keine Emulgatoren oder Tenside zu ihrer Stabilisierung.

40

Bevorzugt können die erfindungsgemäßen Mittel in Form eines Haarbehandlungsmittels, wie Schaumfestiger, Haarmousse, Haargel, Schampoo und insbesondere in Form eines Haarsprays vorliegen. Zur Anwendung als Haarfestiger sind dabei Mittel bevorzugt, die Poly- urethane enthalten, die wenigstens eine Glasübergangstemperatur $T_g \geq 20$ °C, bevorzugt ≥ 30 °C, aufweisen. Der K-Wert dieser Polymere liegt vorzugsweise in einem Bereich von 23 bis 90, insbesondere

25 bis 60. Der Siloxangehalt dieser Polymere beträgt im Allgemeinen 0,05 bis 20 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der eingebauten Komponenten.

5 Vorzugsweise handelt es sich um Haarbehandlungsmittel. Diese liegen üblicherweise in Form einer wässrigen Dispersion oder in Form einer alkoholischen oder wässrig-alkoholischen Lösung vor. Beispiele geeigneter Alkohole sind Ethanol, Propanol, Isopropanol etc.

10

Weiter enthalten die erfindungsgemäßen Haarbehandlungsmittel im Allgemeinen übliche kosmetische Hilfsstoffe, beispielsweise Weichmacher, wie Glycerin und Glykol; Emollienzien; Parfüms; UV-Absorber; Farbstoffe; antistatische Mittel; Mittel zur Verbes- 15 serung der Kämmbarkeit; Konservierungsmittel; und Entschäumer.

Wenn die erfindungsgemäßen Mittel als Baarspray formuliert sind, enthalten sie eine ausreichende Menge eines Treibmittels, beispielsweise einen niedrigsiedenden Kohlenwasserstoff oder Ether, 20 wie Propan, Butan, Isobutan oder Dimethylether. Als Treibmittel sind auch komprimierte Gase brauchbar, wie Stickstoff, Luft oder Kohlendioxid. Die Menge an Treibmittel kann dabei gering gehalten werden, um den VOC-Gehalt nicht unnötig zu erhöhen. Sie beträgt dann im Allgemeinen nicht mehr als 55 Gew.-%, bezogen auf das Gezsamtgewicht des Mittels. Gewünschtenfalls sind aber auch höhere VOC-Gehalte von 85 Gew.-% und darüber möglich.

Die zuvor beschriebenen Polyurethane können auch in Kombination mit anderen Haarpolymeren in den Mitteln zur Anwendung kommen. 30 Solche Polymere sind insbesondere:

- nícht-ionische, wasserlösliche bzw. wasserdispergierbare
 Polymere oder Oligomere, wie Polyvinylcaprolactam, z. B. Luviskol Plus (BASF), oder Polyvinylpyrrolidon und deren Copolymere, insbesondere mit Vinylestern, wie Vinylacetat, z. B.
 Luviskol VA 37 (BASF); Polyamide, z. B. auf Basis von Itaconsäure und aliphatischen Diaminen; Polyvinylalkohol;
- amphotsre oder zwitterionische Polymere, wie die unter den
 Bezeichnungen Amphomer® (Delft National) erhältlichen Octylacrylamid/Methylmethacrylat/tert.-Butylaminoethylmethacrylat/2-Hydroxypropylmethacrylat-Copolymere sowie zwitterionische Polymere, wie sie beispielsweise in den deutschen Patentanmeldungen DE 39 29 973, DE 21 50 557, DE 28 17 369
 und DE 37 08 451 offenbart sind. Acrylamidopropyltrimethylammoniumchlorid/Acrylsäure- bzw. -Methacrylsäure-Copolymerisate und deren Alkali- und Ammoniumsalze sind bevorzugte

5

WO 00/12588 PCT/EP99/06234

38

zwitterionische Polymere. Weiterhin geeignete zwitterionische Polymere sind Methacroylethylbetain/Methacrylat-Copolymere, die unter der Bezeichnung Amersette® (AMERCHOL) im Handel erhältlich sind, und Copolymere aus Hydroxyethylmethacrylat, Methylmethacrylat, N.N-Dimethylaminoethylmethacrylat und Acrylsäure (Jordapon®);

anionische Polymere, wie Vinylacetat/Crotonsäure-Copolymere, wie sie beispielsweise unter den Bezeichnungen Resyn® (NATIO-NAL STARCH), Luviset® (BASF) und Gafset® (GAF) im Handel sind, Vinylpyrrolidon/Vinylacrylat-Copolymere, erhältlich beispielsweise unter dem Warenzeichen Luviflex® (BASF). Ein bevorzugtes Polymer ist das unter der Bezeichnung Luviflex® VBM-35 (BASF) erhältliche Vinylpyrrolidon/Acrylat-Terpolymer, Acrylsäure/Ethylacrylat/N-tert.Butylacrylamid-Terpolymere, die beispielsweise unter der Bezeichnung Ultrahold® strong (BASF) vertrieben werden, sowie Luvimer® (BASF, Terpolymer

aus t-Butylacrylat, Ethylacrylat und Methacrylsäure), oder

Gafquat@ (quaternare Polymere, die durch Reaktion von Polyvi-

- 20 kationische (quaternisierte) Polymere, z. B. kationische Polyacrylatcopolymere auf Basis von N-Vinyllactamen und deren Derivaten (N-Vinylpyrrolidon, N-Vinylcaprolactam etc.) sowie übliche kationische Haarconditionerpolymere, z. B. Luviquat® (Copolymer aus Vinylpyrrolidon und Vinylimidazoliummethochlotid), Luviquat® Hold (Copolymerisat aus quaternisiertem N-Vinylimidazol, N-Vinylpyrrolidon und N-Vinylcaprolactam), Merquat® (Polymer auf Basis von Dimethyldiallylammoniumchlorid),
- nylpyrrolidon mit quaternären Ammoniumverbindungen entste-30 hen), Polymer JR (Hydroxyethylcellulose mit kationischen Gruppen), Polyquaternium-Typen (CTFA-Bezeichnungen) etc.;
- nichtionische, siloxanhaltige, wasserlösliche oder -dispergierbare Polymere, z. B. Polyethersiloxane, wie Tegopren®
 (Fa. Goldschmidt) oder Belsil® (Fa. Wacker);
 - Haarpolymere auf Naturbasis, wie Chitosan, Casein, Cellulose-derivate, etc.
- 40 Die erfindungsgemäßen Polymere können als Mischung mit einem anderen amidgruppenhaltigen Haarpolymer eingesetzt. Dazu zählen z. B. die in der DE-A-42 25 045 beschriebenen Polyurethane, die zuvor beschriebenen Vinylpyrrolidon/Acrylat-Terpolymere und Acrylsäure/Ethylacrylat/N-tert.-Butylacrylamid-Terpolymere (z. B.
- 45 Ultrahold@strong der BASF AG), die zuvor beschriebenen amidgruppenhaltigen amphoteren Polymere (z. B. Amphomer®) und insbesondere Copolymerisate, die einen Anteil an amidgruppenhaltigen Mo-

WO 00/12588

nomeren, wie N-Vinyllactamen, von mindestens 30 Gew.-% aufweisen (z. B. Luviskol@plus und Luviskol@VA37 der BASF AG).

39

Die erfindungsgemäßen Polymere können auch als Mischung mit einem 5 anderen, siloxangruppenhaltigen Haarpolymer eingesetzt werden, vorzugsweise siloxangruppenhaltigen Polyurethanen.

Die anderen Haarpolymere sind vorzugsweise in Mengen bis zu 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Mittels enthalten.

10

Ein bevorzugtes Haarbehandlungsmittel enthält:

a) 0,5 bis 20 Gew.-% mindestens eines, in Wasser löslichen oder dispergierbaren, erfindungsgemäßen Polymers,

15

b) 30 bis 99,5 Gew.-%, bevorzugt 40 bis 99 Gew.-%, eines Lösungsmittels, ausgewählt unter Wasser und wassermischbares Lösungsmitteln, bevorzugt C_2 - bis C_5 -Alkoholen, insbesondere Ethanol, und Mischungen davon,

20

- c) 0 bis 70 Gew.-% eines Treibmittels, vorzugsweise Dimethylether,
- d) 0 bis 10 Gew.-% mindestens eines von a) verschiedenen, in
 25 Wasser löslichen oder dispergierbaren Haarpolymers,
 - e) 0 bis 0,3 Gew.-% mindestens eines wasserunlöslichen Silicons,
- f) 0 bis 1 Gew.-% mindestens eines nichtionischen, siloxanhalti gen, in Wasser löslichen oder dispergierbaren Polymers,

sowie übliche Zusatzstoffe.

Das erfindungsgemäße Mittel kann als Kompohente d) mindestens ein 35 anderes, in Wasser lösliches oder dispergierbares Haarpolymer enthalten. Der Anteil dieser Komponente beträgt dann im Allgemeinen etwa 0,1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Mittels. Bevorzugt können dabei wasserlösliche oder wasserdispergierbare Polyurethane eingesetzt werden, die Siloxangruppen einpolymerisiert enthalten.

Das erfindungsgemäße Mittel kann als Komponente e) mindestens ein wasserunlösliches Silicon, insbesondere ein Polydimethylsiloxan, z.B. die Abil®-Typen der Fa. Goldschmidt, enthalten. Der Anteil 45 dieser Komponente beträgt dann im Allgemeinen etwa 0,0001 bis

0,2 Gew.-%, bevorzugt 0,001 bis 0,1 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Mittels.

Das erfindungsgemäße Mittel kann als Komponente f) mindestens ein 5 nichtionisches, siloxanhaltiges, wasserlösliches oder -disper-gierbares Polymer, insbesondere ausgewählt unter den zuvor beschriebenen Polyethersiloxanen, enthalten. Der Anteil dieser Komponente beträgt dann im Allgemeinen etwa 0,001 bis 2 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Mittels.

10

Das erfindungsgemäße Mittel kann zusätzlich gegebenenfalls einen Entschäumer, z. B. auf Silicon-Basis, enthalten. Die Menge des Entschäumers beträgt im Allgemeinen bis zu etwa 0,001 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge des Mittels.

15

30

Gegenstand der Erfindung ist auch ein Haarbehandlungsmittel, enthaltend:

- a) 0,5 bis 20 Gew.-% mindestens eines in Wasser löslichen oder dispergierbaren Polymers, das wenigstens ein siloxangruppenfreies Urethan(meth)acrylat und wenigstens ein radikalisch polymerisierbares, αβ-ethylenisch ungesättigtes Monomer M) einpolymerisiert enthält, wobei das siloxangruppenfreie Urethan(meth)acrylat die Komponenten a), b) und c), wie in Anspruch 1 definiert und gegebenenfalls wenigstens eine weitere Komponente, die ausgewählt ist unter den Komponenten e), f), und g), wie in Anspruch 2 definiert, eingebaut enthält,
 - b) 30 bis 99,5 Gew.-%, bevorzugt 40 bis 99 Gew.-%, wenigstens eines Lösungsmittels, ausgewählt unter Wasser, wassermischbaren Lösungsmittel und Mischungen davon,
 - c) 0 bis 70 Gew. & eines Treibmittels,
 - d) 0 bis 10 Gew.-% mindestens eines von a) verschiedenen, in Wasser löslichen oder dispergierbaren Haarpolymers,
 - e) 0 bis 0,3 Gew.-% mindestens eines wasserunlöslichen Silicons,
- 35 f) 0 bis 1 Gew.-% mindestens eines nichtionischen, siloxanhaltigen, in Wasser löslichen oder dispergierbaren Polymers.

Geeignete Polymere a), die wenigstens ein siloxangruppenfreies Urethan(meth)acrylaten und wenigstens ein radikalisch polymeri40 sierbares, α,β-ethylenisch ungesättigtes Monomer M) einpolymerisiert enthalten und Verfahren zu ihrer Herstellung sind die bereits zuvor beschriebenen. Geeignete Komponenten b), c), d), e)
und f) sind ebenfalls die zuvor für die erfindungsgemässen Mittel
auf Basis siloxangruppenhaltiger Polymere genannten. Auf die Aus45 führungen zu den erfindungsgemässen Mitteln auf Basis siloxangruppenhaltiger Polymere wird vollständig Bezug genommen.

Die erfindungsgemäßen Mittel besitzen den Vorteil, dass sie einerseits den Haaren die gewünschte Festigkeit verleihen und andererseits die Polymere leicht auswaschbar (redispergierbar) sind. Darüber hinaus lassen sich Haarbehandlungsmittel mit einem in 5 VOC-Gehalt von weniger als 85 Gew.-%, bevorzugt weniger als 60 Gew.-%, und auch rein wässrige Formulierungen herstellen, selbst wenn sie als Haarspray formuliert sind.

Die Erfindung wird anhand der folgenden, nicht einschränkenden 10 Beispiele näher erläutert.

Beispiele

Urethan (meth) acrylatherstellung

15

Zur Herstellung der Urethan (meth) acrylate der folgenden Tabelle 1, die hydroxylgruppenhaltige Komponenten eingebaut enthalten (Beispiel 2: Neopentylglykol, Beispiel 4: Dimethylolpropansäure) wurde in einem Vierhalskolben, der mit Rührer, Tropftrichter, 20 Thermometer, Rückflusskühler und einer Vorrichtung für das Arbeiten unter Stickstoff ausgestattet war, die hydroxylgruppenhaltige Komponente in einer Menge nach Tabelle 1 in Aceton (Feststoffgehalt der resultierenden Reaktionslösung ca. 80%) vorgelegt und unter Rühren auf eine Temperatur von 60 °C erhitzt. Anschließend 25 wurde unter Rühren Isophorondiisocyanat in einer Menge nach Tabelle 1 zugetropft, wobei die Reaktionstemperatur anstieg. Bei Rückfluss wurde das Reaktionsgemisch dann so lange gerührt, bis der Isocyanatgruppengehalt des Gemisches praktisch konstant blieb und anschließend unter Rühren auf Raumtemperatur abgekühlt. Dann 30 gab man bei einer Temperatur von etwa 30 °C ein Polysiloxandiamin (Mn = 900 g/mol, Tegomer® A Si 2122 der Pa. Goldschmidt) und tert.-Butylaminoethylmethacrylat (in Form einer 50 gew.-%-igen Lösung in Aceton) in einer Menge nach Tabelle 1 zu den wie zuvor beschrieben hergestellten Polyurethanpräpolymeren. Die Mischung 35 wurde dann noch weitere 20 Minuten bei etwa 50 °C gerührt und anschließend ein Folyethylenglykoldiamin (0,0'-Bis(2-aminopropyl)polyethylenglykol 800, $M_n = 900$ g/mol der Fa. Fluka, in Form

40

Zur Herstellung der Urethan(meth)acrylate, die keine hydroxylgruppenhaltigen Komponenten eingebaut enthalten (Beispiele 1, 3 und 5) wurde ein Gemisch aus einem Polysiloxandiamin (Beispiele 1 und 3: $M_n = 900$ g/mol; Beispiel 5: $M_n = 2800$ g/mol), tert.-Butyla-45 minoethylmethacrylat (in Form einer 50 gew.-%-igen Lösung in Aceton) und gegegebenenfalls N-Methyldipropylentriamin (Beispiel 3) in einer Menge nach Tabelle 1, in der zuvor beschriebenen Appara-

siner 70 %-igen Lösung in Ethanol) zugesetzt. Anschließend wurde

das Reaktionsgemisch weitere 30 Minuten bei 30 °C gerührt.

42

tur, vorgelegt und unter Rühren auf etwa 30 °C erhitzt. Dann wurde unter Rühren Tsophorondiisocyanat in einer Menge nach Tabelle l zugetropft, und anschließend das Reaktionsgemisch bei einer Temperatur von etwa 30 °C so lange gerührt, bis der Isocyanatgruppen-5 gehalt praktisch konstant blieb. Dann wurde ein Polyethylenglykoldiamin ebenfalls in einer Menge nach Tabelle I bei Raumtemperatur zugegeben und das Reaktionsgemisch noch weitere 30 Minuten bei etwa 30 °C gerührt. Abschließend wurde das Reaktionsgemisch in allen Fällen mit Ethanol auf 50 Gew.-% verdünnt.

Tabelle 1

10

15	Bsp. Nr.	diamin	silo- xan- diamin II ²)	3)		5}	DMPA ⁶)	7)	[mol]
	1	1	-	4,5		~		1	6
20	2	1	~	3,5	1	-	. who	1	6
	3	1	~	3,5		1		1	6
	4	1	-	3,5	40		1	1	6
	5	-	0,5	5	~			1	6

- Polysiloxandiamin, Mn = 900 g/mol (Tegomer® A-Si 2122 25 1) der Fa. Goldschmidt)
 - Polysiloxandiamin, Mn = 2800 g/mol (Tegomer® A-Si 2322 2) der Fa. Goldschmidt)
- $O_{*}O'_{-}Bis(2-aminopropyl)$ polyethylenglykol 800, $M_{n} = 900$ 3) g/mol (Fa. Fluka) 30
 - Neopentylglykol 4)
 - N-Methyldipropylentriamin 5)
 - Dimethylolpropansäure 6)
 - tert.-Butylaminoethylmethacrylat 71
- Isophorondiisocyanat 35 8)

Beispiel 6

Urethan(meth)acrylatherstellung in Ethanol

Zur Herstellung eines Urethan (meth) acrylates mit Harnstoffgruppen wurde in einem Vierhalskolben, der mit Rührer, Tropftrichter, Thermometer, Rückflusskühler und einer Vorrichtung für das Arbeiten unter Stickstoff ausgestattet war, ein Gemisch aus einem PO- $_{45}$ lysiloxanamin (Mn = 2000 g/mol, Aminzahl ca. 28 (entsprechend 0,04 Mol Aminogruppen), MAN® 00078 der Fa. Hüls) und 80 g Ethanol vorgelegt. Bei einer Temperatur von etwa 20°C wurden unter Rühren 133

43

g (ca. 0,6 mol) Isophorondiisocyanat zugetropft und das Reaktionsgemisch anschliessend noch weitere 20 Minuten bei Umgebungstemperatur gerührt. Dann gab man 7,4 g (0,04 mol) tert.-Butylaminoethylmethacrylat gelöst in 100 g Ethanol und anschliessend ein
5 Gemisch aus 315 g (0,35 mol) 0,0'-Bis(2-aminopropyl)polyethylenglykol 800 (Mn = 900 g/mol der Fa. Fluka) und 33,5 g (0,23 mol)
N-Methyldipropylentriamin gelöst in 400 g Ethanol zu. Dabei wurde
eine Reaktionstemperatur von höchstens 40°C eingehalten. Das Reaktionsgemisch wurde noch weitere 30 Minuten bei etwa 40°C gerührt
10 und abschliessend filtriert. Es wurde eine klare, farblose 30%ige
ethanolische Lösung eines harnstoffgruppenhaltigen Produkts erhalten.

Analog der Reaktionsvorschrift aus Beispiel 6 können die Ure-15 than(meth)acrylate mit Harnstoffgruppen der zuvor beschriebenen Beispiele 1, 3 und 5 hergestellt werden.

Beispiele 7 bis 29

20

Zulauf 1: 220 g Monomerengemisch nach Tabells 2

Zulauf 2: 0,5 g tert.-Butylperpivalat 100 g Ethanol

25

Zulauf 3: 1,5 g tert.-Butylperpivalat 82 g Ethanol

In einer Rührapparatur mit Rückflusskühler und zwei separaten Zu30 laufvorrichtungen wurden unter Stickstoffatmosphäre 44 g Zulauf 1
und 12 g Zulauf 2 in 120 g Ethanol vorgelegt und unter Rühren auf
etwa 80 °C erwärmt. Nach dem Anpolymerisieren, erkennbar an einer
beginnenden Viskositätserhöhung, wurde der Rest von Zulauf 1 innerhalb von 4 Stunden und der Rest von Zulauf 2 innerhalb von 5
35 Stunden zugegeben, wobei die Innentemperatur auf etwa 70 bis 80 °C
gehalten wurde. Anschließend ließ man noch 2 Stunden bei einer
Temperatur von etwa 75 bis 80 °C nachreagieren und gab dann Zulauf
3 innerhalb von 2 Stunden zu. Nach dem Ende der Zugabe wurde noch
ca. 4 Stunden bei dieser Temperatur nachpolymerisiert. Anschlie40 ßend wurden die säuregruppenhaltigen Polymerisate mit einer Base
nach Tabelle 2 und die amingruppenhaltigen Polymerisate mit einer
Säure neutralisiert. Die K-Werte und Neutralisationsgrade der Polymere sind ebenfalls in Tabelle 2 angegeben.

Polymere auf Basis nichtionischer Komponenten oder auf Basis von Urethan(meth)acrylaten, die bereits neutralisierte bzw. quaternisierte Gruppen tragen, können im Allgemeinen direkt zur Formulierung von Baarpräparaten eingesetzt werden.

K-Wert7) 45,3 46,0 39,6 38,9 40,3 lisati-onsmittel Weutra-(-drad) AMP (100%) (1001) (100%) (100%) AMP (95%) (92%) (98%) (828) AMP6) AMP AMP AMP AMP AMP [Gew.-%] VCap51 ì ŧ 3 1 [Gew.-%] (15d) ŧ (Gew.-%) DMAPMA 33 į ŧ ì ŧ [Sew.-*] MAS2) 23 20 82 25 20 [Gew.-8] TEAL 65 s S 9 3 83 63 35 52 Urethan(meth)-acrylat aus Bsp. Nr. [Gew.- %] (F) 01 (7) E 8 6 0 33 40. 107 Bsp. 4 9 ئىن ئىن

Tabelle 2

15	(1) 55	- ST	2.55		ì	}	AMF (100%)	پ ۱ مر د
16	10	4.0	ŧ		35		H3PO4 (50%)	37,9
133	(1)	¥			35		H3PO4 (50%)	45,2
1.8	(2)	*		10	35		H ₃ PO ₄ (50%)	41,0
61	(3)		ŧ		35		H3PO4 (30%)	39,0
20	(3)	3	š	5.	ì	70	H3PO4 (30%)	42,0

gemessen als 1 %-ige Lösung in Ethanol

N, N-Dimethylaminopropylmethacrylamid

²⁻Amino-2-methylpropanol 1) tert.-Butylacrylat
2) N,N-Dimethylaminoproj
3) Kethacrylsäure
4) Vinylpyrrolidon
5) Vinylcaprolactam
6) 2-Amino-2-methylprop
7) gemessen als 1 %-iqe

Fortsetzung Tabelle 2

			47	,		····		
K Wert ⁷)		41,3	43,7	44,1	45,0	38° 8	37.5	40,2
Neutra- lisati- onsmit- tel	(-grad)	AMP6) (95%)	AMP (95%)	AMP (95%)	AMP (95%)	H3PO4 (50%)	H3PO4 (50%)	H3PO4 (50%)
VCap ⁵³		1	ŧ		· ·	35	38	35
VP4)	Gew.~%	- Consessed and	,	,,	ŧ	ŧ	3	***************************************
DMAPHA ³ VP ⁴ 1	[Gew8	\$	**		***	£	23	13
MAS ²)	(Gew%	25	25	23	23	î		ſ
WTBAM ⁹) MAS ²)		(A)	20	. }	12	ţ	20	
n-B& ⁸)		35	45	45	5.5	2.0	20	
TBA1)	Coewa	30		2.2		20		40
Orethan(meth)- acrylat aus Bsp. Mr.	(Gew.**)	(1)	(1)	(g)	(6)	(1)	(1)	(6)
Bsp. Nr.		21	22	23	24	25	2.6	27

	t 67 VV 100	***************************************	Accessor to the second section of the second section of the second secon	Resistant security and security securit	Americanomorphisman		************************	200	00 11	, C.V.
2.0	7.5.7	20	20	1	÷	~	<u>.</u>	~~~ 200	narot	3. 3. 4.
0	3						*****	***	(50%)	
	~							}	V. v. v. V	
	, and a second s	*******		***************************************	43.00	33 %		ŭ.	H.DO.	63.0
20		}	~~ ~~	22		C.	•	7	Sec. 45.40	•
7	3	-	in respect						(58%)	
	C				~~~				***************************************	Lumman
	5. V	***************************************		Section of the sectio	*					
	designation of the state of the									

8) n-Butylacrylat 9) N-(tert,-Butyl)acrylamid

Ethanol

Anwendungstechnische Beispiele

Beispiele 30 bis 52 5 Aerosol-Haarspray-Formulierungen mit einem VOC-Gehalt von 97 Gew.-%: Gew. - \$ Polymer gemäß Beispiel 7-29 3,00 Gew. - 8 52,00 Ethanol 34,96 Gew.-% 10 Dimethylether q.s. parfüm, Zusatzstoffe Beispiele 53 bis 75 Kompakte Aerosol-Haarspray-Formulierungen mit einem VOC-Gehalt 15 von 90 Gew.-%: 10,00 Gew.-% Polymer gemäß Beispiel 7-29 Gew.-8 55,00 Ethanol Gew.-% 34,96 Dimethylether g.s. 20 Parfilm, Zusatzstoffe Beispiele 76 bis 98 Haarspray-Formulierungen mit einem VOC-Gehalt von 89 Gew.-%: 5,00 Gew.-% 25 Polymer gemäß Beispiel 7-29 45,00 Gew.-% Ethanol 15,00 Gew.-% Wasser 34,96 Gew.-% pimethylether q.s. Parfüm, Zusatzstoffe 30 Beispiele 99 bis 121 Haarspray-Formulierungen mit einem VOC-Gehalt von 55 Gew.-%: 3,00 Gew.-% Polmer gemäß Beispiel 7-29 20,00 Gew.-% 35 Ethanol 42,00 Gew.-% Wasser 34,96 Gew.-% Dimethylether q.s. Parfûm, Zusatzstoffe 40 Beispiele 122 bis 137 Pump-Haarspray-Formulierungen mit einem VOC-Gehalt 55 Gew.-%: Polymer gemäß Beispiel 8, 9, 14, Gew.~% 17-29 10,00 37,00 Gew.-% 45 Wasser 55,00 Gew.-%

	Parfüm, Zusatzstoffe	q.s.
	Beispiele 138 bis 160 Schaum-Conditioner	:[Gew%]
5	Polymer 7-29 (25%ige wässrige	
	Lösung	20,00
	Cremophor® Alol	0,20
	Comperlan® KD11)	0,10
	Wasser	69,70
10	Propan/Butan	9,96

10 Propan/Butan 9
Parfüm, Konservierungsmittel q.s.

10) CTFA-Name: Ceteareth 25, Fa. BASF AG, Umsetzungsprodukt aus Fettalkohol und Ethylenoxid

15 11) CTFA-Name: Coamide DEA, Fa. Henkel, Kokosfettsäureamid

Zur Herstellung der Schaum-Conditioner werden die Komponenten eingewogen und unter Rühren gelöst. Anschließend werden sie in einen Spender abgefüllt und das Treibgas zugesetzt,

20

		spiele 161 bis 183 Mitioner-Shampoo:	[Gew%]
25	A)	Texapon® NSO 28%ig12) Comperlan® KD	50,00 1,00
		Polymer 1-14 (25%ige wässrige Lösung Parfümöl	20,00 q.s.
30	B)	Wasser Natriumchlorid Konservierungsmittel	27,5 1,5 q.s.

12) Natriumlaurylsulfat, Fa. Henkel

Zur Herstellung der Conditioner-Shampoos werden die Komponenten A) und B) getrennt eingewogen und unter Mischen gelöst. Dann wird Phase B) langsam unter Rühren zu Phase A) gegeben.

40 Beispiele für Anwendungen in der Hautkosmetik

Beispiele 184 bis 206 O/W-Cremes

	Ölphase:	Gew%	CTFA-Name:
	Cremophor® A6 (BASF AG)	3,5	Ceteareth-6 (Stearylalkohol-Ethoxylat)
5	Cremophor@ A25 (BASF AG)	3,5	Ceteareth-25 (Fettalkohol-Ethoxylat)
	Glycerinmonostearat s.e.	2,5	Glycerylstearate
	Paraffinöl	7,5	
	Cetylalkohol	2,5	
10	Luvitol® EHC (BASF AG)	3,2	Cetearyloctanoat
	Vitamin-E-acetate	1,0	Tocopherylacetat
	Nip-Nip®, Nipa Laboratories Ltd., USA	0,1	Methyl- und Propyl-4-hydro- xybenzoate (7:3)

15	Wasserphase:	Gew%	
	Polymer 7-29	1,5	
	Wasser	73,6	
	1,2-Propylenglykol	1,0	Propylenglykol
20	Germall II, Sutton Labora- tories Inc., USA	0,1	Imidazolidinylharnstoff

Zur Herstellung der Cremes werden die Komponenten für Öl- und Wasserphase getrennt eingewogen und bei 80 °C homogenisiert. Dann gibt man die Wasserphase langsam unter Rühren zu der Ölphase. Anschließend lässt man unter Rühren auf Raumtemperatur abkühlen.

Beispiele 207 bis 229 O/W-Lotions

	Ölphase:	Gew%	CTFA-Name:
	Cremophor® A6 (BASF AG)	2,8	Ceteareth-6 (Stearylalkohol-Ethoxylat)
35	Cremophor® A25 (BASF AG)	2,0	Ceteareth-25 (Fettalkohol-Ethoxylat)
	Glycerinmonostearat s.e.	6,0	Glycerylstearate
	Paraffinöl	0,9	Paraffinöl
40	Tegiloxan® 100	0,1	Dimethicone (Polydimethylsiloxan)
20	Cetylalkohol	1,5	Cetylalkohol
	Luvitol@ EHO (BASF AG)	12,0	Cerearyloctanoat
	Vitamin-E-acetate	0,4	Tocopherylacetat
45	Nip-Nip®, Nipa Laboratories Ltd., USA	0,1	Methyl- und Propyl-4-hydro- xybenzoate (7:3)

	Wasserphase:	Gew%	
	Polymer 7-29	1,0	
	Wasser	73,4	
5	1,2-Propylenglykol	1,0	Propylenglykol
	Germall II, Sutton Labora- tories Inc., USA	0,1	Imidazolidinylharnstoff

Zur Herstellung der O/W-Lotionen werden die Komponenten für Öl10 und Wasserphase getrennt eingewogen und bei 80 °C homogenisiert.
Dann gibt man die Wasserphase langsam unter Rühren zu der Ölphase. Anschließend lässt man unter Rühren auf Raumtemperatur abkühlen.

15 183/

Patentansprüche

10

25

 Radikalisch polymerísierbare, siloxangruppenhaltige Urethan(meth)acrylate, die

53

- a) wenigstens eine Verbindung, die mindestens ein aktives Wasserstoffatom und mindestens eine radikalisch polymerisierbare, α,β -ethylenisch ungesättigte Doppelbindung pro Molekül enthält,
- b) wenigstens ein Dilsocyanat,
- c) wenigstens eine Verbindung, die zwei aktive Wasserstoffa tome pro Molekül enthält,
 - d) wenigstens eine Verbindung, die mindestens ein aktives Wasserstoffatom und mindestens eine Siloxangruppe pro Molekül enthält,

20 eingebaut enthalten, und die Salze davon.

- 2. Urethan(meth)acrylate nach Anspruch 1, die zusätzlich wenigstens eine Komponente, die ausgewählt ist unter
 - e) Verbindungen, die zwei oder mehrere aktive Wasserstoffatome und mindestens eine ionogene und/oder ionische Gruppe pro Molekül enthalten,
- f) einwertigen Alkoholen, Aminen mit einer primären oder sekundären Aminogruppe, aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Monoisocyanaten und Mischungen davon,
- g) α,β -ethylenisch ungesättigten Verbindungen, die zusätzlich wenigstens eine Isocyanatgruppe pro Molekül enthalten,

und Mischungen davon, eingebaut enthalten.

- 40 3. Urethan(meth)acrylate nach einem der Ansprüche 1 oder 2, wobei die Komponente d) ausgewählt ist unter:
 - Polysiloxanen der allgemeinen Formel I.1

worin

a und b unabhängig voneinander für 2 bis 8 stehen,

c für 3 bis 100 steht,

 \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 unabhängig voneinander für \mathbb{C}_1 - bis \mathbb{C}_8 -Alkyl, Benzyl oder Phenyl stehen,

Z¹ und Z² unabhängig voneinander für OH, NHR³ oder einen Rest der Formel II

20
$$-0-(CH_2CH_2O)_v(CH_2CH(CH_3)O)_w-H$$
 (II)

stehen, wobei

in der Formel II die Reihenfolge der Alkylenoxidein25 heiten beliebig ist und
v und w unabhängig voneinander für eine ganze Zahl
von 0 bis 200 stehen, wobei die Summe aus v und w > 0
ist,

 R^3 für Wasserstoff, C_1 - bis C_9 -Alkyl oder C_5 - bis C_8 -Cycloalkyl steht;

- Polysiloxanen der allgemeinen Formel I.2

35

40

45

30

15

worin

die Reihenfolge der Siloxaneinheiten beliebig ist,

d und e unabhängig voneinander für 0 bis 100 stehen, wobei die Summe aus d und e mindestens 2 ist,

f für eine ganze Zahl von 2 bis 8 steht,

23 für OH, NHR3 oder einen Rest der Formel II steht,

5

wobei R^3 für Wasserstoff, C_1 - bis C_8 -Alkyl, C_5 - bis C_8 -Cycloalkyl oder einen Rest der Formel $-(CH_2)_0$ -NH₂ steht, wobei u für eine ganze Zahl von 1 bis 10 steht,

10

Polysiloxanen mit sich wiederholenden Einheiten der allgemeinen Formel I.3

15
$$CH_3$$
 CH_3 CH_3 $R^{20}-NH-R^{21}-(CH_2CH_2O)_{\pi}(CH_2CH(CH_3)O)_{\pi}-R^{20}-NH-R^{21}-(CH_2CH_2O)_{\pi}(CH_2CH(CH_3)O)_{\pi}$

20

worin

p für eine ganze Zahl von 0 bis 100 steht,

q für eine ganze Zahl von 1 bis 8 steht,

 \mathbb{R}^{25} und \mathbb{R}^{21} unabhängig voneinander für \mathbb{C}_1 - bis \mathbb{C}_8 -Alkylen stehen,

die Reihenfolge der Alkylenoxideinheiten beliebig ist und r und s unabhängig voneinander für eine ganze Zahl von 0 bis 200 stehen, wobei die Summe aus r und s > 0 ist,

30

25

Polysiloxanen der allgemeinen Formel T.4

35
$$CH_3$$
 CH_3 CH_3

40

45

worin

 R^{22} für einen C_1 bis C_8 -Alkylenrest steht, R^{23} und R^{24} unabhängig voneinander für Wasserstoff, C_1 -bis C_8 -Alkyl oder C_5 -bis C_8 -Cycloalkyl stehen, die Reihenfolge der Siloxaneinheiten beliebig ist, x, y und z unabhängig voneinander für 0 bis 100 stehen, wobei die Summe aus x, y und z mindestens 3 ist,

56

- t für eine ganze Zahl von 2 bis 8 steht,
- 25 für einen Rest der Formel VII

-(OCH₂CH₂)₁(OCH₂CH(CH₃))₁-R²⁵ (VII)

5

steht, worin

die Reihenfolge der Alkylenoxideinheiten beliebig ist
und i und j unabhängig voneinander für eine
ganze Zahl von 0 bis 200 stehen, wobei die Summe
aus i und j > 0 ist,

 R^{25} für Wasserstoff oder einen C_1 - bis C_8 -Alkylrest steht,

15

und Mischungen davon.

- Verfahren zur Herstellung eines Urethan(meth)acrylates mit
 Harnstoffgruppen nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei man
 Komponenten a), c) und d) sowie gegebenenfalls e) und/oder f)
 einsetzt, deren aktive Wasserstoffatome im Wesentlichen in
 Form von primären und/oder sekundären Aminogruppen vorliegen,
 und diese mit wenigstens einer isocyanatgruppenhaltigen Komponente b) sowie gegebenenfalls f) und/oder g) in einem Lösungsmittel zur Reaktion bringt, das ausgewählt ist unter
 Wasser, C1- bis C4-Alkanolen und Gemischen davon.
- Wasserlösliches oder wasserdispergierbares Polymer, das wenigstens ein Urethan(meth)acrylat nach einem der Ansprüche 1
 bis 3 und wenigstens ein radikalisch polymerisierbares, α,β-ethylenisch ungesättigtes Monomer M) einpolymerisiert enthält.
- Folymer nach Anspruch 5, wobei das Monomer M) ausgewählt ist
 unter
- M1) im Wesentlichen hydrophoben, nichtionischen Verbindungen, bevorzugt Estern α,β -ethylenisch ungesättigter Mono- und/ oder Dicarbonsäuren mit C_1 - C_{30} -Alkanolen, Amiden α,β -ethylenisch ungesättigter Mono- und/oder Dicarbonsäuren mit Mono- und Di- C_1 - C_{30} -alkylaminen, Estern von Vinylalkohol und Allylalkohol mit C_1 - C_{30} -Monocarbonsäuren, Vinylethern, Vinylaromaten, Vinylhalogeniden, Vinylidenhalogeniden, C_2 - C_8 -Monoolefinen, nichtaromatischen Schen Kohlenwasserstoffen mit mindestens 2 konjugierten Doppelbindungen und Mischungen davon,

57

M2) Verbindungen mit einer radikalisch polymerisierbaren, α,β-ethylenisch ungesättigten Doppelbindung und mindestens einer ionogenen und/oder ionischen Gruppe pro Molekül.

5

10

15

M3) im Wesentlichen hydrophilen, nichtionischen Verbindungen, bevorzugt N-Vinylamiden, N-Vinyllactamen, primären Amiden α,β -ethylenisch ungesättigter Monocarbonsäuren, vinylund allylsubstituierten heteroaromatischen Verbindungen, Estern α,β -ethylenisch ungesättigter Mono- und Dicarbonsäuren mit C_1 - C_{30} -Alkandiolen, Estern und Amiden α,β -ethylenisch ungesättigter Mono- und Dicarbonsäuren mit C_2 - C_{30} -Aminoalkoholen, die eine primäre oder sekundäre Aminogruppe aufweisen, Polyetheracrylaten, und Mischungen davon,

und Mischungen davon.

- 7. Polymer nach einem der Ansprüche 5 oder 6, das
- 20 0,05 bis 80 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 50 Gew.-%, wenigstens eines Urethan(meth)acrylats, wie in einem der Ansprüche 1 bis 3 definiert,
- 20 bis 99.95 Gew.-%, bevorzugt 50 bis 99,9 Gew.-%, wenig-25 stens einer Komponente M),

einpolymerisiert enthält.

- 8. Polymer nach einem der Ansprüche 5 bis 7, das
- 30 0,1 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 0,5 bis 35 Gew.-%, wenigstens eines Urethan(meth)acrylats, wie in meinem der Ansprüche 1 bis 3 definiert,
- 40 bis 75 Gew.-%, bevorzugt 45 bis 73 Gew.-%, wenigstens siner Komponente MI),
 - 10 bis 35 Gew.-%, bevorzugt 18 bis 30 Gew.-%, wenigstens siner Komponenta M2),
- 40 0 bis 30 Gew.-%, wenigstens einer Komponente M3), einpolymerisiert enthält.
- 9. Polymer nach einem der Ansprüche 5 bis 7, das 45

58

- O,1 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 0,5 bis 35 Gew.-%, wenigstens eines Urethan(meth)acrylats, wie in einem der Ansprüche 1 bis 3 definiert,
- 5 0 bis 50 Gew.-% wenigstens einer Komponente Ml),
 - 0 bis 20 Gew.-%, wenigstens einer Komponente M2),
 - 25 bis 80 Gew.-%, wenigstens einer Komponente M3),

einpolymerisiert enthält.

- 10. Kosmetisches oder pharmazeutisches Mittel, bevorzugt in Form eines Haarbehandlungsmittels, das wenigstens ein Polymer nach einem der Ansprüche 5 bis 9 enthält.
 - 11. Haarbehandlungsmittel nach Anspruch 10, enthaltend
- a) 0,5 bis 20 Gew.-% mindestens eines in Wasser löslichen
 20 oder dispergierbaren Polymers, wie in einem der Ansprüche
 5 bis 9 definiert,
 - b) 30 bis 99,5 Gew.-%, bevorzugt 40 bis 99 Gew.-%, wenigstens eines Lösungsmittels, ausgewählt unter Wasser, wassermischbaren Lösungsmittel und Mischungen davon,
- 25 c) 0 bis 70 Gew.-% eines Treibmittels,
 - d) 0 bis 10 Gew.-% mindestens eines von a) verschiedenen, in Wasser löslichen oder dispergierbaren Haarpolymers.
 - e) 0 bis 0,3 Gew.-% mindestens eines wasserunlöslichen Silicons,
- f) 0 bis 1 Gew.-% mindestens eines nichtionischen, siloxanhaltigen, in Wasser löslichen oder dispergierbaren Polymers.
 - 12. Haarbehandlungsmittel, enthaltend

35

40

- a) 0,5 bis 20 Gew.-% mindestens eines in Wasser löslichen oder dispergierbaren Polymers, das wenigstens ein siloxangruppenfreies Urethan(meth)acrylat und wenigstens ein radikalisch polymerisierbares, α,β-ethylenisch ungesättigtes Monomer M) einpolymerisiert enthält, wobei das siloxangruppenfreie Urethan(meth)acrylat die Komponenten a), b) und c), wie in Anspruch 1 definiert und gegebenenfalls wenigstens eine weitere Komponente, die ausgewählt ist unter den Komponenten e), f), und g), wie in Anspruch
- 45 2 definiert, eingebaut enthält,

59

b) 30 bis 99,5 Gew.-%, bevorzugt 40 bis 99 Gew.-%, wenigstens eines Lösungsmittels, ausgewählt unter Wasser, wassermischbaren Lösungsmittel und Mischungen davon,

- c) 0 bis 70 Gew.-% eines Treibmittels,
- 5 d) 0 bis 10 Gew.-% mindestens eines von a) verschiedenen, in Wasser löslichen oder dispergierbaren Haarpolymers,
 - Ø bis 0,3 Gew.-% mindestens eines wasserunlöslichen Silicons,
 - f) 0 bis 1 Gew.-% mindestens eines nichtionischen, siloxanhaltigen, in Wasser löslichen oder dispergierbaren Polymers.
 - 13. Verwendung von wasserlöslichen oder wasserdispergierbaren Polymeren, die ausgewählt sind unter

- Polymeren, wie in einem der Ansprüche 5 bis 9 definiert,

Polymeren, die wenigstens ein siloxangruppenfreies Urethan(meth)acrylaten und wenigstens ein radikalisch polymerisierbares, α,β-ethylenisch ungesättigtes Monomer M) einpolymerisiert enthalten, wobei das siloxangruppenfreie Urethan(meth)acrylat die Komponenten a), b) und c), wie in Anspruch 1 definiert und gegebenenfalls wenigstens eine weitere Komponente, die ausgewählt ist unter den Komponenten e), f), und g), wie in Anspruch 2 definiert, eingebaut enthält,

und Mischungen davon, in der Haarkosmetik, bevorzugt als
Festigerpolymer in Haarsprays, Schaumfestigern, Haarmousse,
Haargel und Schampoos, in der Hautkosmetik, bevorzugt in Cremes, pigmenthaltigen Hautkosmetika und wachshaltigen Hautkosmetika, in der Pharmazie, bevorzugt in Beschichtungsmitteln
oder Bindemitteln für feste Arzneiformen, sowie in Beschichtungsmitteln für die Textil-, Papier-, Druck-, Leder- und
Klebstoffindustrie.

14. Verwendung der Polymere, wie in einem der Ansprüche 5 bis 9 definiert, als Hilfsmittel in der Kosmetik, bevorzugt in der Haarkosmetik, insbesondere als Festigerpolymer in Haarsprays,
 5. Schaumfestigern, Haarmousse, Haargel und Schampoos, in der Pharmazie, bevorzugt in Beschichtungsmitteln oder Bindemitteln für feste Arzneiformen, sowie in Beschichtungsmitteln für die Textil-, Papier-, Druck-, Leder- und Klebstoffindustrie.

45

183/

10

15

30

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr .nai Application No PCT/EP 99/06234

,					····
A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C08G77/388 C08G18/28 C08	IG18/67	C08F29D/06	A61K7/06	
According to	o international Patent Classification (IPC) or to both national	l classification a	294 S		
<u></u>	SEARCHED				***************************************
Minimum co IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by c COSG COSF A61K	lassification sym	bole)		
Documents	tion searched other than minimum occumentation to the ext	tent that such do	cuments are included in t	he fields searched	
Slectronic d	amen) iforsee ignalifements, enti gninub bestuence eaed atsi	of data besv and	wisin prądicai, search:	terme used)	
C. DOCUM	ents considered to be relevant				
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate,	of the relevant (assages	Relevant to of	akn No.
X	EP 0 274 699 A (STAUFFER WAC CORP) 20 July 1988 (1988-07- column 8, line 15 -column 12 claims 1,10	-20)		1-9	
X	WO 97 38035 A (DSM NV ; JAPAN RUBBER CO LTD (JP); YAMAGUCH (J) 16 October 1997 (1997-10 page 23, 11ne 7 - 11ne 26; c page 8, 11ne 17 -page 11, 11	HI YOSHIK)-16) :laims 6,	AZU	1-9	
Á	EP 0 408 311 A (MITSUBISHI F CO) 16 January 1991 (1991-01 cited in the application claims 1-18		ICAL	10-14	
Fun	her documents are listed in the continuation of box C.	X	Patent family member	xanna ii belsii ms s	
"A" docum consid "E" sartier filling ("C" docume	stegones of cited documents: ord defining the general state of the last which is not dose to be of particular relevance document that published on or after the international date ord which may throw doubts on priority ctaim(e) or is otied to setablish the publication date of another	7007 da	r priority date and not in c ifled to understand the pri- invention (cument of particular relev- annot be considered nove typive an inventive step a	ter the international filing data conflict with the application but notice or theory underlying the rance; the claimed invention at cannot be considered within the document is taken store than store document is taken store	9
citatio "O" decum other "P" docum	in or other coacial reason (as specified) sent referring to an oral disclosure, use, arthorition or means and published prior to the international filing date but han the priority case claimed		annot be considered to in ocument is combined with	rance; the claimed invention violes an inventive step when the ingre or more other such docu- being obvibus to a person skilled sme patent family	
Date of the	actual completion of the international search		netni effi to gnillem to eter	national search report	***************************************
1	December 1999	***************************************	09/12/1999		
Name and	mailing address of the ISA European Pistent Office, P.B. 5618 Patentiaan 2 NL - 2260 NV Ripwilk		umorized officer		
	Tai. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni. Fax. (+31-70) 340-3016		Hoffmann, K		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inter inst Application No PCT/EP 99/06234

Patent document cited in search report		Publication date	i	Patent family member(s)		Publication date
EP 0274699	A	20-07-1988	US	4762887		09-08-1988
			AT	78500	T	15-08-1992
			AU	1027688	A	21-07-1988
			CA	1285688	A	02-07-1991
			DE	3780609	Ţ	27-08-1992
			JP	63182325	A	27-07-1988
WO 9738035	A	16-10-1997	JP	9278850	A	28-10-1997
			AU	2309297	A	29-10-1997
			CA	2251037	A	16-10-1997
			EP	0892822	A	27-01-1999
EP 0408311	Α	16-01-1991	DE	69028742	D	07~11~1996
			Jp	2815684	8	27-10-1998
			JP		A	31-05-1991
			US	5480534	A	02-01-1996
			US	5166276	A	24-11-1992

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern males Aktenzeichen PCT/FP 99/06234

A RELASSPRIZERUNG DES ANMELOUNG GEREGENSTANDES COBG18/67 CO8F290/06 AG1K7/96 TPK 7 CO8G77/388 CO8G18/28 CO8G18/28 Nami der Internationalen Palentrillasel Mellon (EPR) oder nich der nationalen Klaselfastion und der IPK 8. RECHERCHERTE GEBIETE Productionert Biodenburdender (Klaselfastionalsprehm und Klaselfastionalsprehm und klaselfastionalsprehm und einer der nationalsprehmen und der IPK 7 CO8G CO8F AG1K Ronthrichiere zu verantfansten Pleicherche Konsultante elektronsche Datenbunk (Namis der Datenbunk und auß, vonwendete Suchbergliffe) Währert der inzernationalen Pleicherche Konsultante elektronsche Datenbunk (Namis der Datenbunk und auß, vonwendete Suchbergliffe) C. ALS WESENTLICH ANGESCHENE UNTERLAGEN Kängtols** Dezentrung der Veröffenflichtung sowell erforderfins unter Angabe der in Betracht kommenden Tülle Ent. Ansprüche Z. EP 0 274 699 A (STAUFFER WACKER SILICONE CORP) 20. Juli 1988 (1988–07-20) Spalte 8, Zeille 15 - Spalte 12, Zeille 15; Ansprüche 1,10 X. WO 97 38035 A (DSM NV ; JAPAN SYNTHETIC RUBBER CO LTD (JP); YANAGLICH YOSHTIKAZU (J) 16. Oktober 1997 (1997–10–16) Seite 23, Zeille 7 - Zeille 26; Ansprüche 6,8 Seite 8, Zeille 17 - Seite 11, Zeille 26 A EP 0 408 311 A (MITSUBISHI PETROCHEMICAL CO) 16. Januar 1991 (1991–01–16) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1–18 Westers Veröffenflichung, die analgemehen Sand oder Technic koeftnient Westerschung, die analgemehen Sand oder Technic koeftnient Ansprüche 1–18 Westers Veröffenflichung, die nach dem informationalen Anterleichung, die analgemehen Sand oder Technic koeftnient Westerschung vertil koeftlichen vertilentlichen vertilentl	***************************************		1.02.17.023	331 00234			
B. MECHERONNETTE GEBIETE Recherolysere Mindesprinted Residential Residential Residential Recherolysers with desprinted Residential Residential Recherolysers and Mindesprinted gebreror unto Nasasikationerymore in the Recherolysers and Mindesprinted gebreror unto Nasasikationerymore in the Recherolysers and Mindesprinted gebrerors and Mindesprinted gebrerors and Mindesprinted gebrerors and Mindesprinted Such Recherolysers and Mindesprinted Recherolysers and Mindesprinted Such Recherolysers and Mindesprinted Recherolysers and Mindesprinte	A KLASSI IPK 7	51K7/06					
Procedure Notes above Facility of the State State Stat	Nach der in	terrationalen Patentklassifikation (RR) oder nach der nationalen Ki	assilikation und der IPK				
IPK 7 C08G C08F A61K Recherchistric above ritors zum Mindestprünsturf gehörende Veröfferflichtungen, soweit diese unter die recherchischen Gebiere fallen Währerend der internasionalen Flecherchis konsultiviris elektronesche Datenbank (Namio der Datenbank und erdt, vorwentsete Suchbeggiffe) C. ALS WESENTLICH ANGESCHENE UNTERLAGEN Kätegoris* Bezeichnung der Veröffenflichung, soweit erforderlicht unter Angabe der in Betracht komminenden Tuße Bezeichnung der Veröffenflichungs, soweit erforderlicht unter Angabe der in Betracht komminenden Tuße Entr Ansprüch n. 1.9 EP 0 274 699 A (STALFFER MACKER SILICONE CORP) 20. Juli 1988 (1988–07–20) Spalte 8, Zeile 15 – Spalte 12, Zeile 15; Ansprüche 1.10 X. W0 97 38035 A (DSM NV ; JAPAN SYNTHETIC 1-9 Webber 1971 (1997–10–16) Seite 23, Zeile 7 – Zeile 26; Ansprüche 6, 8 Seite 8, Zeile 17 – Seite 11, Zeile 26 A EP 0 408 311 A (MITSUBISHI PETROCHEMICAL CO) 16. Januar 1991 (1991–01–16) In der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1–18 Wiesen Veröffenflichung, die seit als der Fortestzung von Feld Cau Schelben Deutweren, des Jedoch ent am oder nicht dem internationalen Annelderlächtung, die seit eine Veröffenflichungsbatun perein Ansprüche 1–18 Wiesen Veröffenflichung, die seit eine Veröffenflichungsbatun perein Seiten Bestehn veröffenflichung erwähnt anderen besonderen Grund en nicht erweisen der Veröffenflichung einer veröffen in zum Verstürricht den einer Freitzischen geleichen Stagen einer Veröffenflichung einer veröffen in zum Verstürricht den einer Freitzisch an geleichen Freitzisch einer ein der Veröffenflichung einer einer mehreren ander veröffenflichung einer einer	B. RECHE	ACHIERTE GEBIETE	***************************************				
C. ALS WESENTLICH ANGESCHENE UNTERLAGEN Kitagonia* Bezeichnung der Veröffenflichung, soweit erfonderlich unter Angebe der in Betracht kommenden Tulle Bezeichnung der Veröffenflichung, soweit erfonderlich unter Angebe der in Betracht kommenden Tulle Bezeichnung der Veröffenflichung, soweit erfonderlich unter Angebe der in Betracht kommenden Tulle Bezeichnung der Veröffenflichung, soweit erfonderlich unter Angebe der in Betracht kommenden Tulle Betr. Ansprüche 1-9 Spalte 8, Zeite 15 - Spalte 12, Zeite 15; Ansprüche 1,10 X WO 97 38035 A (DSM NV ;JAPAN SYNTHETIC 1-9 RIBBER CO LTD (JP); VAMAGLICHI YOSHIKAZU (J) 16. Oktober 1997 (1997-10-16) Seite 23, Zeite 7 - Zeite 26; Ansprüche 6,8 Seite 8, Zeite 17 - Seite 11, Zeite 26 A EP 0 408 311 A (MITSUBISHI PETROCHEMICAL CO) 16. Januar 1991 (1991-01-16) in der Anmeideute der Veröffenflichungen "Westere Veröffenflichung, die eine dem stender nach dem intermalisionalen Anmeideute veröffenflich werden int sein der Anmeideute veröffenflich veröffen für veröffenflichung, die eine dem Veröffenflichung vor in beziehen der Veröffenflichung zu der sein dem Veröffenflichung vor in beziehen anzusen der Sein veröffenflichung zu der sein der Sein veröffenflichung zu der sein der Sein veröffenflichung zu der sein der Veröffenflichung zu ein zu der zu Veröffenflichung zu eine der der Veröffenflichung zu eine der veröffenflichung							
C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategories* Dezentmung der Veröfferlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommienden Tuske Betr. Anspruch Nr.	Recherchie	ris aber richt zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, s	oweil diese unter die recherchierlen (Se	biete fallen			
SeesonCharung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommiereden Teiles Betr. Anspruch Nr.	Währeno de	er internationalien Rachercha konsultierte alektronache Dataribenk (Namo der Datenbank und evti, vorwers	date Sucribagriffa)			
Sevendarium of the Veröffertlichungs sowed erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teiles Betr. Anspruch Nr.							
X EP 0 274 699 A (STAUFFER NACKER SILICONE CORP) 20. Juli 1988 (1988-07-20) Spalte 8, Zeile 15 -Spalte 12, Zeile 15; Ansprüche 1,10 X W0 97 38035 A (DSM NV ; JAPAN SYNTHETIC LOSS CORP. (1) July 1988 (1989-07-20) Spalte 8, Zeile 15 -Spalte 12, Zeile 15; Ansprüche 1,10 X W0 97 38035 A (DSM NV ; JAPAN SYNTHETIC LOSS CORP. (2) July 1988 (1997-10-16) Seite 23, Zeile 7 - Zeile 26; Ansprüche 6,8 Seite 8, Zeile 17 -Seite 11, Zeile 26 A EP 0 408 311 A (MITSUBISHI PETROCHEMICAL LOS) 16. Januar 1991 (1991-01-16) In der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-18 Welfere Veröffenflichungen sind der Fontsetzung von Feld C zu antreichnetzen, die den allgemeinen Stand der Technik delinart, sie Seinnicht worden sei und mit der Ansprüche 1-18 Welfere Veröffenflichung, die veröffenflichungen : "Veröffenflichung utgrundelieger heit in Frontlikabilaru veröffenflich worden ist und mit der Seinnicht worden sei und mit der Seinnicht sein der Veröffenflichung utgrundelieger heit in Frontlikabilarung von besondere Bedeutung; die bearspruchte Erfflichung utgrundelieger heit veröffenflichung und von besonderer Bedeutung; die bearspruchte Erfflichung und von besonderer Bedeutung und eine anschaften veröffenflichung und der veröffenflichung und veröffenflichung und von besonderer Bedeutung und des aus veröffenflichung und ve	C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
CORP) 20. Julii 1988 (1988–07–20) Spalte 8, Zeile 15 – Spalte 12, Zeile 15; Ansprüche 1,10 X W0 97 38035 A (DSM NV ; JAPAN SYNTHETIC 1–9 RUBBER CO LTD (JP); YAMAGUCHI YOSHIKAZU (J) 16. Oktober 1997 (1997–10–16) Seite 23, Zeile 7 – Zeile 26; Ansprüche 6,8 Seite 8, Zeile 17 – Seite 11, Zeile 26 A EP 0 408 311 A (MITSUBISHI PETROCHEMICAL 10–14 CO) 16. Januar 1991 (1991–01–16) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1–18 Weitere Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik defenert, sicher inch ist de veröffentlich wirden sei zur Weiterstlichtung, die eine allgemeinen Stand der Technik defenert, sicher inch ist de veröffentlichtung eine Anmeldedatum veröffentlich wirden sei zur Wersführlichtung der Seite dem Prindfätsdatum veröffentlich wirden sei zur Wersführlichtung der Seite dem Prindfätsdatum veröffentlichtung zur Wersführlichtung der Seite dem Prindfätsdatum veröffentlichtung der Seite dem Prindfätsdatum veröffentlichtung der Seite der Seite dem Prindfätsdatum veröffentlichtung der Seite dem Sei	Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erfordenlich unter Angal	oe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.			
RUBBER CO LTD (JP); YAMAGUCHI YOSHIKAZU (J) 16. Oktober 1997 (1997–10–16) Seite 23, Zeile 7 – Zeile 26; Ansprüche 6,8 Seite 8, Zeile 17 – Seite 11, Zeile 26 A EP 0 408 311 A (MITSUBISHI PETROCHEMICAL CO) 16. Januar 1991 (1991–01–16) In der Ahmeldung erwähnt Ansprüche 1–18 Weiters Veröffentlichungen sind der Fontsetzung von Feld C zu antnehmen *Besondere Kätegorien von angegebenen Veröffentlichungen *Veröffentlichung, die can aligemeinen Stand der Technik deliniert, siber nicht als besondere Bedoche ans anzusenen ist E* älteres Dokument, das jadoche anst ans oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlichung, die geseignet ist, einem Promitistenpruch zweiselnagt er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichung belegt werden sol 6 der 6 des aus sinem anderen besonderen Veröffentlichung sich das Veröffentlichung in die das Veröffentlichung sich das Veröffentlichung geben ist. Veröffentlichung, die sich auf sine mündlichs Offsnbarung, and behandzung won besonderer Bedouldung die beanspruchte Erf. Nacht auf die sich auf eine mündlichs Offsnbarung, ausgelührt! Veröffentlichung, die sich auf sine mündlichs Offsnbarung, and behandzung won besonderer Bedouldung die beanspruchte Erf. Nacht auf die sich auf eine mündlichs Offsnbarung, auf erfündenderer Fündigke berühender Veröffentlichung die betrand betrachter Veröffentlichung und einem door mehrerer ander Veröffentlichung, die sich auf sine mündlichs Offsnbarung, and behandzung von besonderer Erschauft wirde veröffentlichung die sich auf eine mündlichs Offsnbarung, and behandzung von besonderer Erschauft wirde veröffentlichung die sich auf eine mündlichs Offsnbarung, and behandzung von besonderer Bedouldung die beanspruchte Erf. Nacht auf die sich auf eine mündlichs Offsnbarung, aus behandzung eine Ausstalien die betrand betrachte werden veröffentlichung die veröffentlichung die den hand betrachte werden veröffentlichung die veröffentlichung die den hand betrachte werden veröffentlichung die veröffentlichung die den hand betrachte werden veröffe	X	CORP) 20. Juli 1988 (1988-07-20) Spalte 8. Zeile 15 -Spalte 12. Z		1-9			
CO) 16. Januar 1991 (1991-01-16) In der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-18 Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entrechman * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen Ar Veröffentlichung, die den alligemeinen Stand der Technik deliniert, aber nicht als besondere bedeutsam anzusehen st Er ährere Dokument, das jedoch erer ans der nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Cr Veröffentlichung, die geeignet ist, einem Prioritätsanspruch zweitelnicht erscheinen zu jassen, oder durch die das Veröffentlichung beiegt werden soll oder die sus einem anderem Peroritätsanspruch zweitelnichten generiere Veröffentlichung beiegt werden soll oder die sus einem anderem besonderen Grund engegeben ist (wie ausgelicht) Cr Veröffentlichung, die sich auf sine mündliche Offenbarung, eine Ausstalitung oder andere Maßnahmen bezieht erschein die veröffentlichung der andere Veröffentlichung für einen Fachmann nahelbegend ist veröffentlichung der andere Maßnahmen bezieht erschein den unternationalen andere Veröffentlichung mit einer oder mahreren ander veröffentlichung mit einer oder mahreren ander veröffentlichung mit einer oder mahreren ander veröffentlichung gebracht wird dasse Veröflentlichung gebracht wird dasse Veröflentlichung für einen Fachmann nahelbegend ist	X ;	RUBBER CO LTD (JP); YAMAGUCHI YO (J) 16. Oktober 1997 (1997-10-16 Seite 23, Zeile 7 - Zeile 26; An 6,8	1-9				
* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen *Y Veräffentlichung, die oan altgemeinen Stand der Technik definent, aber nicht als besondere bedeutstam anzusenen sit. *E ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeidedabtum veröffentlichung veröffentlichu	A	CO) 16. Januar 1991 (1991-01-16) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-18					
* Besondere Kätegorian von angegebenen Veröffentlichungen A Veröffentlichung, die den altgemeinen Stand der Technik deliniert, siber nicht als besondere bedeutsam anzusehen ist und mat der Anmeiderdehum veröffentlicht worden ist und mat der Anmeiderdehum veröffentlicht worden ist. Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prionitissenenntch zweileintatt erscheinen zu lassen, oder durch die des Veröffentlichungsbelegt werden soll oder die sus einem anderen Besonderen Grund engegeben ist (wie ausgelicht). Veröffentlichung, die sich auf eine mündlichs Offenbarung, eine Benindung, die sich auf eine mündlichs Offenbarung, eine Benindung der einen Fachmann nameilegend ist werden werden soll oder die aus einem andere Matinatimen bezieht veröffentlichung wer besonderer Bedeutung die beanspruchte Erf kann silein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erf kann micht als eut erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachte Erf kann micht als eut erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachte Erf kann micht als eut erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachte Erf kann micht als eut erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachte Erf kann micht als eut erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachte Erf kann micht als eut erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachte Erf kann micht als eut erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachte Erf kann micht als eut erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachte Erf kann micht als eut erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachte Erf kann micht als eut erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachte die einer oder mehrere ander veröffentlichung, die sich auf einer oder mehrere ander veröffentlichung, die einer oder mehrere ander veröffentlichung, die veröffentlichung auf einer oder mehrere ander veröffentlichung, die einer oder mehrere ander veröffentlichung, die veröffentlichung auf einer oder mehrere ander veröffentlichung, die einer oder mehrere ander veröffentlichung auf einer oder mehrere ander veröffentlichung, die veröffentlichung auf einer oder mehrere ander veröffentlichung	£						
*A" Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik deliniert, aber nicht als besondere bedeutsam anzusehen ist. E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeiderdetum veröffentlicht worden ist. 1. Veröffentlichung, die gesignet ist, einem Priomitisanspruch zweielingt erwanderen im Federercheribericht genammen Veröffentlichungsdatum einer anderen im Federercheribericht genammen Veröffentlichungsdatum einer anderen im Federercheribericht genammen Veröffentlichung beteigt wenden soll oder die aus einem anderen Besonderen Grund angegeben ist (wie ausgelührt) 1. Veröffentlichung, die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgelührt) 2. Veröffentlichung, die sich auf eine mündlichs Offenbarung, sine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßinshmen bezieht. 3. Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erf kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung die beanspruchte Erf kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung die beanspruchte Erf kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung die beanspruchte Erf kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung die beanspruchte Erf k			Siehe Anhang Patentfamilia				
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts	sticht werden ist und mit der n nur zum Verständnis des der zipe oder der ihr zugrundellegenden ledeutung; die beanspruchte Erfindung entlichung nicht als neu oder auf betrachtet werden ledeutung; die beanspruchte Erfindung ätigkeit beruhend betrachtet, gint einer oder hehreren anderen nie in Verbindung gebracht wird und lann nahelbegend ist uben Patentfamilie ist.						
I. Dezember 1999 09/12/1999	ì	. Dezember 1999	09/12/1999				
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehände Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentams, P.B. 3618 Patentisen 2 NL - 2300 MV Piliswijk Tel. (+31-70) 340-3040, Tx. 31 651 epo ré. Fax: (+31-70) 340-3016 Hoffmann, K	Name und F	Europäisches Palentamt, P.B. 3816 Palentisen 2 NL – 2290 MV Rijowijk Tel. (+31–70) 340–3040, Tx. 31 651 app rt.	Bevolmächiger Bedensteler Hoffmann . K				

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie genören

Intern siles Aktenzeichen PCT/EP 99/06234

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument			Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Parentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP	0274699 A 21		20-07-1988	US 4762887 A AT 78500 T AU 1027688 A CA 1285688 A DE 3780609 T JP 63182325 A		09-08-1988 15-08-1992 21-07-1988 02-07-1991 27-08-1992 27-07-1988
WO	9738035	A	16-10-1997	JP AU CA EP	9278850 A 2309297 A 2251037 A 0892822 A	28-10-1997 29-10-1997 16-10-1997 27-01-1999
EP	0408311	A	16-01-1991	DE JP JP US US	69028742 D 2815684 B 3128909 A 5480634 A 5166276 A	07-11-1996 27-10-1998 31-05-1991 02-01-1996 24-11-1992